Numéro de publication:

0 307 285 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

Numéro de dépôt: 88402198.1

2 Date de dépôt: 01.09.88

(9) Int. Cl.4: C 12 N 5/00

C 12 N 15/00, C 12 P 21/02

39 Priorité: 01.09.87 FR 8712166

d3 Date de publication de la demande: 15.03.89 Bulletin 89/11

Etats contractants désignés:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

 Demandeur: SANOFI, société anonyme 40, Avenue George V F-75008 Paris (FR)

(7) Inventeur: Lupker, Johannes 9, rue Léon Viala F-31520 Ramonville-Saint-Agne (FR)

> Miloux, Brigitte Chemin de Safrana F-31450 Montgiscard (FR)

Roskam, Willem Majouret F-31450 Montgiscard (FR)

(4) Mandataire: Gillard, Marie-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 55, Rue d'Amsterdam F-75008 Paris (FR)

64 Cellules eucaryotes recombinées productrices, d'interleukine-2, procédé et vecteurs pour leur obtention et procédé d'obtention d'interleukine-2.

L'invention concerne des cellules eucaryotes recombinées productrices d'interleukine-2 qui contiennent, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptidesignal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.

L'invention concerne également le procédé et les vecteurs pour l'obtention de ces cellules ainsi que le procédé d'obtention d'interleukine-2 à partir de celles-ci. Application : Production d'interleukine-2.

EP 0 307 285 A1

Description

Cellules eucaryotes recombinées productrices d'interleukine-2, procèdé et vecteurs pour leur obtention et procédé d'obtention d'interleukine-2.

La présente invention concerne des cellules eucaryotes recombinées productrices d'interleukine-2. Elle concerne également un procédé et les vecteurs pour l'obtention de ces cellules. Enfin, elle a aussi pour objet l'obtention d'interleukine-2 par mise en culture desdites cellules.

Les cellules eucaryotes selon l'invention contiennent, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.

Ces cellules eucaryotes recombinées sont obtenues par le procédé qui consiste à transfecter des cellules eucaryotes à l'aide d'un vecteur portant, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine et à sélectionner les cellules transfectées, productrices d'interleukine-2, par croissance dans des milieux successifs, présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate.

L'interleukine-2 est une lymphokine : elle est sécrétée par les lymphocytes-T matures des mammifères en réponse à une activation par un antigène ou un composé mitogène. Elle joue un rôle essentiel en agissant, sur la prolifération et la différentiation de différents types de cellules impliquées dans les réponses immunitaires (Robb, R.J. (1984) Immunol. Today, 5, 203-209).

L'interleukine-2 d'origine humaine a été plus particulièrement étudiée. On sait qu'il s'agit d'une protéine de 133 acides aminés portant, fixé sur le résidu thréonine en position 3, un tétrasaccharide (Conradt, H.S. et al (1986) Carbohydr. Res., 149, 443-450). Les lymphocytes-T matures la synthétisent d'abord sous la forme d'un précurseur de 153 acides aminés et la sécrètent après élimination par coupure au niveau du réticulum endoplasmique, du peptide-signal de 20 acides aminés, puis après glycosylation dans l'appareil de Golgi, sous la forme d'une protéine de 133 acides aminés - dite protéine mature glycosylée.

Les propriétés biologiques de l'interleukine-2 d'origine humaine la destinent à une utilisation en tant que principe actif de médicaments utiles pour le traitement de maladies telles que les cancers et certaines maladies infectieuses ou parasitaires. Pour cette utilisation il paraît préférable de disposer d'interleukine-2 sous une forme glycosylée : la chaîne latérale saccharidique paraît contribuer en effet à stabiliser la protéine et à en améliorer la tolérance lors de son administration aux patients.

L'obtention d'interleukine-2 à partir soit de lymphocytes périphériques sains (Kniep, E.M. et al (1984) Eur. J., Biochem., 143, 199-203), soit d'une lignée cellulaire lymphoblastoïde telle que la lignée Jurkat (Robb, R.J. et al (1983) Proc. Nati. Acad. Sci. USA., 80, 5990-5994) a été décrite.

Les méthodes mises en oeuvre se sont avérées peu adaptées en raison tant de difficultés liées à la culture de lymphocytes sains que de la nécessité d'une phase d'induction.

Consécutivement au clonage d'un ADN complémentaire codant pour l'interleukine-2 (Taniguchi, T. et al (1983) Nature, 302, 305-310) l'utilisation de micro-organismes rendus aptes à la production d'interleukine-2 grâce aux techniques de l'ingénierie génétique a été décrite. La demande de brevet EP-A-0089 062 montre la possibilité d'utiliser - outre la bactérie Escherichia coli incapable de glycosylation - les cellules de singe COS. La demande de brevet EP-A-01726 19 présente l'utilisation de diverses autres cellules animales parmi lesquelles notamment des cellules d'ovaire de hamster chinois (cellules CHO).

Il est encore connu que pour permettre, à l'issue d'une transfection, la mise en évidence, au sein d'une population de cellules eucaryotes, des cellules qui ont effectivement intégré un vecteur particulier, il est utile que ledit vecteur porte une séquence d'ADN dont l'expression puisse conférer aux cellules transfectées un avantage sélectif.

Une séquence d'ADN particulièrement adaptée est une séquence codant pour la dihydrofolate réductase (enzyme ci-après désignée par l'abréviation dhfr); décrite par Subramani, et al ((1981) Mol. Cel. Biol., 854-864) pareille séquence, portée par un vecteur d'expression, permet, après transfection de cellules incapables de synthétiser sous une forme fonctionnelle de la dhfr (cellules DHFR-), la croissance sur un milieu déficient en hypoxanthine, en glycine et en thymidine, des seules cellules ayant effectivement incorporé le vecteur.

L'intérêt accordé à l'utilisation d'un vecteur portant, avec les moyens nécessaires à son expression, une séquence d'ADN codant pour la dhfr est accentué par le fait qu'elle peut être à l'origine, que la cellule eucaryote transfectée soit capable (cellules DHFR+) ou non (cellules DHFR-) de synthétiser sous une forme fonctionnelle la dhfr, d'un processus d'amplification conduisant à une obtention accrue d'une protéine d'interêt codée par une séquence d'ADN portée, avec les moyens nécessaires à son expression, par ledit vecteur. Le mécanisme de cette amplification reste à préciser. On sait que la dhfr est inhibée par le composé connu sous l'appellation méthotrexate (acide N-((((diamino-2,4 ptéridinyl-6) méthyl) méthylamino)-4 benzoyl) L-glutamique) et que la présence de méthotrexate dans un milieu de culture sélectif entraîne la mort de la plupart des cellules et que seules subsistent des cellules devenues capables de synthétiser des quantités importantes de dhfr. Et il a été constaté (Kaufman, R.J. et al (1982) J. Mol. Biol., 159, 601-621), chez des cellules ayant incorporé un vecteur portant, avec les moyens necessaires à leur expression, une séquence

1

d'ADN codant pour la dhfr et une séquence d'ADN codant pour une autre protéine, que cette production amplifiée de dhfr était accompagnée d'une production amplifiée de ladite protéine.

La demanderesse, ayant construit des vecteurs portant simultanément, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour un précurseur naturel d'une interleukine-2 et une séquence d'ADN codant pour la dhfr, a constaté lors de la culture de cellules eucaryotes (et notamment de cellules CHO) ayant incorporé l'un des vecteurs concernés, que de tels vecteurs ne permettaient, en conditions d'expression transitoire, c'est-à-dire avant sélection d'une lignée hautement productrice par culture dans des milleux successifs présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate, le recueil à partir du milieu de culture que de quantités d'interleukine-2 inférieures à celles recueillies à partir du milieu de culture des cellules de même nature ayant incorporé un vecteur ne différant que par l'absence de la séquence d'ADN codant pour la dhfr et des moyens nécessaires à l'expression de cette séquence.

Ces résultats, bien qu'encourageants par rapport aux quantités d'interleukine-2 pouvant être obtenues après culture de lymphocytes périphériques sains ou de cellules lymphoblastoïdes, montraient que, contrairement à ce qu'il avait pu être constaté avec d'autres protéines telles que l'antigène de surface du virus de l'hépatite B ou l'hormone de croissance humaine, il n'était pas possible pour l'obtention d'interleukine-2 de tirer tout l'intérêt attendu de l'utilisation d'une séquence d'ADN codant pour la dhfr, accompagnée des moyens nécessaires à son expression.

Poursuivant ses investigations la demanderesse a constaté que, de façon très surprenante, le remplacement, sur les premiers vecteurs testés, au niveau de la séquence d'ADN codant pour le précurseur de l'interleukine-2 de la partie codant pour son peptide-signal par une séquence codant pour le peptide-signal de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine (protéine ci-après désignée par l'abréviation hGH), permettait d'améliorer de manière significative le niveau de sécrétion et même, avec certaines constructions, de retrouver le niveau initial attendu. La demanderesse apporte ainsi une solution qui, satisfaisant aux critères qui lui sont afférents, permet d'envisager une production à l'échelle industrielle de l'interleukine-2.

20

35

40

45

55

60

65

Selon un premier aspect, l'invention concerne précisément des cellules eucaryotes recombinées productrices d'interleukine-2 qui contiennent, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.

Elle a également pour objet un procédé d'obtention desdites cellules consistant 1) à transfecter des cellules eucaryotes à l'aide d'un vecteur portant à la fois, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine, puis 2) à sélectionner les cellules transfectées productrices d'interleukine-2 par culture dans des milieux successifs présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate.

Enfin, elle a pour objet le procédé d'obtention d'interleukine-2 consistant à mettre en culture des cellules eucaryotes productrices d'interleukine-2, à recueillir le milieu de culture et à séparer l'interleukine-2 des autres constituants dudit milieu, procédé dans lequel les cellules mises en culture sont issues de cellules eucaryotes transfectées à l'aide d'un vecteur portant à la fois, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine, puis sélectionnées par culture dans des milieux successifs présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate.

Il doit être précisé que ledit procédé peut s'appliquer, non seulement et de manière particulièrement adaptée à l'obtention d'interleukine-2 d'origine humaine, mais également à l'obtention d'interleukine-2 d'autres origines animales, dans la mesure où de telles molécules pourraient présenter un intérêt particulier justifiant une application industrielle, par exemple en qualité d'agent de diagnostic ou de principe actif d'un médicament notamment à usage vétérinaire.

Il va de sol que ce procédé est destiné principalement à permettre l'obtention d'interleukine-2 glycosylée telle qu'elle est sécrétée par les lymphocytes-T naturellement producteurs. Il doit être noté que ce procédé convient également à l'obtention des formes incomplètement glycosylées ou non glycosylées de l'interleukine-2 présentes dans le milieu après culture des cellules eucaryotes selon l'invention.

Les cellules eucaryotes utiles pour la mise en oeuvre de l'invention sont des cellules d'origine animale capables de glycosylation. Parmi ces cellules, les cellules communément désignées par l'appellation CHO par référence à leur origine (cellules d'ovaire de hamster chinois) sont particulièrement adaptées.

Les techniques liées à l'utilisation de ces cellules, qu'il s'agisse de leur propagation ou de leur transfection par les vecteurs ou encore de la sélection des cellules effectivement transfectées, sont connues de l'homme de l'art. Certaines seront plus précisément décrites lors de la présentation des exemples.

Les vecteurs nécessaires pour la mise en œuvre de l'invention peuvent revêtir diverses formes. Il peut s'agir de tout ou partie d'un génome viral et notamment du génome d'un rétrovirus ou d'un plasmide ou encore d'un cosmide. De façon avantageuse, un plasmide est mis en œuvre.

Les vecteurs selon l'invention portent avec les moyens nécessaires à leur expression une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de

l'interleukine-2 (précurseur ci-après symboliquement désigné par la notation : (ps-hGH)-interleukine-2) dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hGH.

La partie codante correspondant au peptide-signal peut avoir l'une des séquences que permet la dégénérescence du code génétique : un même acide aminé - hormis la méthionine - pouvant être codé par 2,3,4, ou même, pour certains, 6 codons. Une séquence de nucléotides préférée codant pour le peptide-signal ps-hGH est celle présentée à la figure 11 où a été noté, pour chacun des 26 codons, l'acide aminé lui correspondant.

Les dites séquences d'ADN peuvent être incluses dans une même unité d'expression. D'une manière avantageuse chacune appartient à une unité d'expression autonome. Les moyens nécessaires à l'expression de ces séquences sont choisis parmi ceux généralement utilisés pour la construction de vecteurs destinés à la transfection de cellules eucaryotes. D'une manière préférée, ils sont issus du génome du virus SV 40 à partir duquel peuvent notamment être préparées des séquences d'ADN incluant en particulier le promoteur précoce, et/ou le signal précoce de polyadénylation (Fiers, W. (1978) Nature, 273, 113-120).

La construction des vecteurs selon l'invention fait appel à des techniques maintenant bien connues de l'homme de l'art.

Il doit être noté qu'en ce qui concerne la séquence d'ADN codant pour le précurseur (ps-hGH)-interleukine-2, il est intéressant de préparer un ADN complémentaire (en se référant par exemple aux travaux de Taniguchi, T. et al ((1983) Nature, 302, 305-310) ou encore à ceux de Devos. X. et al ((1983) Nucleic Acids Res., 11, 4307-4323) de l'ARN messager de lymphocytes-T codant pour le précurseur naturel de l'interleukine-2 puis de substituer à la séquence codant pour son peptide-signal une séquence codant pour le peptide-signal de l'un des précurseurs naturels de l'hGH.

Deux vecteurs préférés, construits en vue de l'obtention de l'interleukine-2 d'origine humaine sont les plasmides pSV 726 (figure 6) et pSV 741 (figure 9). Ils comportent chacun une unité d'expression pour la dhfr et une unité d'expression pour un précurseur (ps-hGH)-interleukine-2. Les deux plasmides diffèrent principalement par la présence, la nature et la position d'introns dans les unités d'expression. Plus précisément le plasmide pSV 726 porte un intron en aval de la séquence codant pour le précurseur (ps-hGH)-interleukine-2 ainsi qu'un intron en aval de la séquence codant pour la dhfr. Le plasmide pSV 741 porte par contre un intron en amont de la séquence codant pour le précurseur (ps-hGH)-interleukine-2 et ne présente aucun intron au niveau de son unité d'expression pour la dhfr.

Selon encore un autre aspect, l'invention concerne des lignées cellulaires sélectionnées, à partir des cellules eucaryotes ayant incorporé un vecteur selon l'invention, par culture desdites cellules dans des milieux successifs, présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate. On poursuit les passages d'un milieu à l'autre jusqu'à ce que l'on ne constate plus une amplification de la sécrétion d'IL-2.

Des exemples de mise en oeuvre de l'invention sont présentés ci-après. Ils ne sont donnés bien entendu qu'à titre d'illustrations et ne sont en aucun cas limitatifs.

EXEMPLES

40 Sont présentés ci-après à titre d'exemples deux vecteurs selon l'invention testés en conditions d'expression transitoire. L'obtention de lignées cellulaires hautement productrices puis la caractérisation de l'interleukine-2 d'origine humaine (ci-après désignée par l'abréviation IL-2) produite sont ensuite décrites.

I. CONSTRUCTION ET TEST EN CONDITIONS D'EXPRESSION TRANSITOIRE DE DEUX VECTEURS: LES PLASMIDES PSV 726 ET PSV 741

1. METHODES

A/ CONSTRUCTION DES VECTEURS

La construction des vecteurs comprend notamment l'isolement de fragments d'ADN à l'aide d'enzymes de restriction à partir de vecteurs préexistants, la synthèse par voie chimique d'oligonucléotides, l'assemblage - éventuellement après modification de leurs extrémités - de ces divers fragments en utilisant une enzyme telle que l'ADN - ligase du bactériophage T4, la sélection par clonage - après transformation bactérienne dans Escherichia coli - des vecteurs puis leur purification.

Elle fait appel à des techniques bien connues de l'homme de l'art.

Ces techniques sont décrites dans l'ouvrage intitulé Molecular Cloning : a Laboratory Manual de Maniatis, T; et al publié en 1982 par les Editions Cold Spring Harbor Press à New York (E.U.A.).

L'ensemble des enzymes de restriction nécessaires à la construction des vecteurs ci-après présentés est commercialisé notamment par la Société New England Biolabs (E.U.A.).

L'ADN-ligase du bactériophage T4 est disponible auprès de la Société New England Nuclear (E.U.A.). La construction des vecteurs est explicitée à l'aide des figures 2 à 10 pour lesquelles la légende suivante a été adoptée :

65

 	séquence d'ADN issue du plasmide pBR 322		
	séquence d'ADN issue du génome du virus SV 40	5	
·		10	
$X \times X \times X$	séquence d'ADN issue du gène codant pour l'alpha-globine de souris	15	
HindIII BamHI	séquence d'ADN constituant la séquence codant pour le précurseur naturel de l'interleukine-2 humaine ou son variant	20	
	dont un résidu alanine a été substitué au résidu tyrosine en position 2	25	
TO SECURITY OF THE PARTY OF THE	séquence d'ADN constituant la séquence	30	
HindIII BamHI	codant pour le précurseur (ps-hGH)-IL-2	35	
	séquence d'ADN codant pour la dhfr.	40	
'INTERLEUKINE-2 D'ORIGINE HUMAIN	DN CODANT POUR LE PRECURSEUR NATUREL DE E lessager codant pour le précurseur de l'IL-2 isolé à partir de	45	
La séguence nucléotidique, ainsi obt	enue, les nucléotides étant regroupés par codons à la hauteur précurseur leur correspondant, est incluse dans la séquence d'ADN	50	
C/ MISE EN OEUVRE DES CELLULES	EUCARYOTES		
a. Choix. Le choix s'est porté sur la souche DXB ((1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77,	11 de cellules CHO DHFR- sélectionnée par Urlaub, G. et Chasin, L. 4216-4220).	55	
oeuvre.	t Danna, K. ((1981) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 78, 7575) a été mis en	60	
Pour chaque essai : 5.105 cellules so contenant 5 ml de milieu alpha-MEM (Gib (Gibco).			
	es cellules sont lavées avec 5 ml de tampon PBS (R. Dulbecco et M.	65	

Vogt, J. Exp. Med. 99 (1954) 167) puis recouvertes de 1 ml de milieu alpha-MEM additionné de 0,05 M de tris (hydroxyméthyl) aminométhane - HCl (ou tris-HCl) à pH 7,3, de 0,2 mg de DEAE dextran de 500 000 daltons (Sigma, E.U.A.) et de 10 µg d'ADN plasmidique.

Et on procède à une incubation de 7 h à 37°C à l'issue de laquelle les cellules sont lavées avec 5 ml de tampon PBS puis recouvertes de 5 ml de milieu alpha-MEM additionné, à raison de 2 % (v/v) de sérum foetal de veau.

Les cellules sont alors placées en incubation à 37°C pendant 4 jours. Le milieu de culture est ensuite recueilli et sert à une mesure de l'activité de type IL-2.

D/ MESURE DE L'ACTIVITE DE TYPE IL-2

On mesure l'activité biologique des milieux de culture recueillis tels qu'au paragraphe C/b - selon le test colorimétrique de Mosmann, T. (1983) J. Immunol. Methods, 65, 55-63) - sur la prolifération de la lignée de lymphocytes-T de souris IL-2- dépendante CTLL-2 (Baker, P. et al (1979) J. Exp. Med., 149, 173). A titre de témoin, la préparation de référence décrite dans Lymphokine Research ((1984), 4, 193-227) est utilisée.

2. PLASMIDE PSV 726

A/ CONSTRUCTION

15

La construction du plasmide pSV 726 a pour point de départ le plasmide pSV 700 (figure 2).

Le plasmide pSV 700 résulte de l'assemblage de 5 fragments d'ADN :

- Un fragment Pvull HindIII de 342 paires de bases (ci-après pb) issu du génome du virus SV 40 (Fiers, W. (1978) Nature, 273, 113-120), et contenant le promoteur précoce de ce virus.
- Un fragment Hindill BamHl de 504 pb (figure 1) contenant une séquence d'ADN codant pour le précurseur naturel de l'IL-2 tel que synthétisé dans les lymphocytes humains.
- 25 Un fragment BamHI Ball de 305 pb issu du gène de l'alpha-globine de souris (Nishioka, Y. et Leder, P. (1979) Cell, 18, 875-882), et qui contient l'intron distal de ce gène.
 - Un fragment Hpal BamHl de 133 pb issu du génome du virus SV 40 et contenant le signal précoce de polyadénylation de ce virus.
 - Un fragment BamHI Pvull de 2672 pb issu du plasmide pBR 322 (Bolivar, F. (1977) Gene, 2, 95-113).

La séquence de nucléotides AGCTTCCACAATGTACAGG située à l'extrémité 5' du brin codant du fragment HindIII - BamHI (figure 1) est ensuite remplacée par la séquence synthétique AGCTTCCACCATGGCTAGG de manière à disposer, au niveau des nucléotides encadrant le codon ATG, d'une séquence conforme à la séquence consensus CCACCATGG décrite par Kozak, M. ((1984) Nucleic Acids Res., 12, 857-872). Le plasmide pSV 703 est ainsi obtenu (figure 3).

Le segment d'ADN compris entre les sites de restriction HindIII et HgiAI situé dans la partie amont du segment HindIII - BamHI (dont le brin 5' --- 3' est représenté sur la figure 12) du plasmide pSV 703 et contenant la séquence correspondant au peptide-signal modifié (il comporte un résidu alanine en position 2 au lieu du résidu tyrosine en raison de l'adoption d'une séquence conforme à la séquence consensus de Kozak) du précurseur naturel de l'IL-2 et au premier acide aminé de l'IL-2 mature, est ensuite remplacé par un oligonucléotide double-brin synthétique dont le brin codant 5' --- 3' est représenté à la figure 11.

Cette séquence synthétique code à partir de son neuvième nucléotide pour le peptide-signal de l'un des précurseurs naturels de l'hGH (la séquence en acides aminés de ce peptide-signal est portée sur la figure 11, chaque acide aminé étant en regard du codon lui correspondant), ci-après noté peptide-signal de l'hGH, et pour le premier acide aminé de l'IL-2 mature.

Le plasmide obtenu est le plasmide pSV 706 (figure 4). Son segment HindIII-BamHI qui porte la séquence codant pour le précurseur (ps-hGH)-IL-2, est représenté sur la figure 13.

Enfin, le fragment compris entre les sites de restriction EcoRI et EcoRV de 185 pb du plasmide pSV 706 est remplacé par un fragment Pvull-EcoRI de 2677 pb issu du plasmide pSV2-dhfr (Subramani, S. et al (1981) Molecular and Cellular Biology, 1, 854-864) déposé à la collection ATCC sous la référence 37146. Le plasmide obtenu est le plasmide pSV 726 (figure 6).

Le plasmide pSV 726 contient :

- Une unité d'expression pour le précurseur (ps-hGH)-IL-2. Cette unité a pour promoteur le promoteur précoce du virus SV 40 ; elle comporte, en aval de la séquence codant pour le précurseur de (ps-hGH)-IL-2, une séquence qui contient le deuxième intron du gène de l'alpha-globine de souris puis le signal précoce de polyadénylation du virus SV 40.
- Une unité d'expression pour la dhfr. Cette unité a pour promoteur le promoteur précoce du virus SV 40 ; elle comporte, en aval de la séquence codant pour la dhfr, la séquence comprise entre les sites Mbol en positions 4693 et 4083 selon la notation de Fiers, W. sur le génome du virus SV 40 et contenant un intron pour l'antigène t du virus SV 40 puis le signal précoce de polyadénylation du virus SV 40. Cette unité est contenue dans le fragment Pvull-EcoRi issu du plasmide pSV2-dhfr.

B/ AVANTAGES LIES A L'UTILISATION DU PLASMIDE PSV 726

Un essai comparatif a été réalisé.

Les plasmides pSV 703, pSV 720 (présenté ci-après) et pSV 726 ont été testés dans des conditions d'expression transitoire (cf méthodes). On a mesuré l'activité (selon le protocole indiqué plus haut) de type

IL-2 de chaque surnageant de culture de manière à apprécier le niveau de sécrétion de l'IL-2 dont sont capables les cellules transfectées avec chacun des plasmides.

Le plasmide pSV 720 (figure 5) est un dérivé du plasmide pSV 703. Il a été obtenu en substituant au fragment compris entre les sites de restriction EcoRI et EcoRV de 185 pb du plasmide pSV 703 un fragment Pvull - EcoRI de 2677 pb issu du plasmide pSV2 - dhfr.

5

10

15

25

30

40

45

55

Les plasmides pSV 720 et pSV 726 portent de ce fait la même unité d'expression pour la dhfr. Ils ne diffèrent que par leur séquence d'ADN respective codant pour le peptide-signal du précurseur de l'IL-2.

Cette séquence code dans le cas du plasmide pSV 720, pour une variante du peptide-signal du précurseur naturel de l'IL-2 et dans le cas du plasmide pSV 726 pour le peptide-signal de l'hGH.

Le tableau 1 ci-après présente les résultats de cet essai:

TABLEAU 1

PLASMIDE	ACTIVITE IL-2 (U/mi)
pSV 703	228 ± 112
pSV 720	34 ± 29
pSV 726	153 ± 68

Ce tableau montre la chute de sécrétion - en conditions d'expression transitoire - liée à l'introduction dans un plasmide (pSV 703) d'une unité d'expression pour la dhfr (plasmide pSV 720). Il indique de manière nette que la substitution à la séquence codant pour le variant du peptide-signal du précurseur naturel de l'IL-2 de la séquence codant pour le peptide-signal de l'hGH (plasmide pSV 726) permet d'améliorer de manière significative le niveau de sécrétion et même de retrouver un niveau sensiblement équivalent à celui déterminé pour le plasmide d'origine (plasmide pSV 703).

3. PLASMIDE PSV 741

A/ CONSTRUCTION

La construction du plasmide pSV 741 a pour point de départ le plasmide pSV 739 (figure 7).

Le plasmide pSV 739 résulte de l'assemblage de 5 fragments d'ADN :

- Un fragment EcoRV-Bgll de 777 pb issu du génome du virus SV 40 et contenant une partie du promoteur précoce du virus SV 40.

- un fragment Bgll-Pstl de 239 pb issu du plasmide pl1 (Okayama, H. et Berg, P. (1983) Molecular and Cellular Biology, 3, 280-289) et contenant la partie manquante dans le fragment EcoRV-Bgll du promoteur précoce du virus SV 40 et les 2 introns de l'ARN messager tardif 19 S de la protéine VP2 et de l'ARN messager tardif 16 S de la protéine VP1 (Fiers, W. (1978) Nature <u>273</u>, 113-120).

- Un fragment PstI-BamHI de 525 pb constitué du fragment HindiII-BamHI de 521 pb du plasmide pSV 706 (cf figure 13) allongé d'un linker PstI-HindiII ; ce fragment contient la séquence d'ADN codant pour le précurseur (ps-hGH)-IL-2.

- Un fragment BcII-EcoRI de 988 pb issu du génome du virus SV 40 et contenant le signal précoce de polyadénylation de ce virus.

- Un fragment EcoRI-Pvull de 2295 pb issu du plasmide pBR 322.

Le plasmide pSV 741 (figure 9) est obtenu en substituant au fragment BamHI-EcoRI du plasmide pSV 739 un fragment Pvull-EcoRI résultant lui-même de l'assemblage d'un fragment BcII-EcoRI de 988 pb issu du génome du virus SV 40 et contenant le signal précoce de polyadénylation de ce virus et d'un fragment Pvull-BgIII de 1103 pb issu du plasmide pSV2-dhfr.

Le plasmide pSV 741 contient :

- Une unité d'expression pour le précurseur (ps-hGH)-IL-2. Cette unité a pour promoteur le promoteur précoce du virus SV 40. Elle comporte , en amont de la séquence codant pour le précurseur de l'IL-2, une séquence constituée de deux introns du virus SV 40 et, en aval de cette séquence, le signal précoce de polyadénylation du virus SV 40.

- Une unité d'expression pour la dhfr. Cette unité comporte le promoteur précoce du virus SV 40, une séquence d'ADN codant pour la dhfr et, en aval de cette séquence, sans intron intermédiaire, le signal précoce de polyadénylation du virus SV 40.

B/ AVANTAGES LIES A L'UTILISATION DU PLASMIDE PSV 741

Un essai comparatif a été réalisé.

Les plasmides pSV 739, pSV 741 et pSV 742 (cf ci-après) ont été testés dans des conditions d'expression transitoire (cf méthodes).

On a mesuré (selon le protocole indiqué plus haut) l'activité de type IL-2 de chaque milieu de culture de manière à apprécier le niveau de sécrétion de l'IL-2 dont sont capables les cellules transfectées avec chacun des plasmides.

Le plasmide pSV 742 (figure 10) a été construit à partir du plasmide pSV 739.

On a remplacé le fragment HindlII-Xbal de 260 pb du plasmide PSV 739 (figure 13) par le fragment

Hindlli-Xbal de 244 pb (figure 12) du plasmide pSV 703 (figure 3). Le plasmide obtenu est le plasmide pSV 740 (figure 8).

Le plasmide pSV 742 a été obtenu en substituant au fragment EcoRI-BamHI du plasmide pSV 740 un fragment Pvull-EcoRI résultant lui-même de l'assemblage d'un fragment BgIII-Pvull de 1103 pb issu du plasmide pSV2-dhfr et d'un fragment EcoRI-BcII de 988 pb issu du génome du virus SV 40 et contenant le signal précoce de polyadénylation de ce virus.

Les plasmides pSV 741 et pSV 742 portent de ce fait la même unité d'expression pour la dhfr. Ils ne diffèrent que par la composition de leur séquence d'ADN respective codant pour le peptide-signal du précurseur de l'IL-2. Cette séquence code dans le cas du plasmide PSV 742 pour une variante du peptide-signal du précurseur naturel de l'IL-2 et dans le cas du plasmide pSV 741 pour le peptide-signal de l'hGH.

Le tableau 2 ci-après présente les résultats de cet essai :

TABLEAU 2

15	PLASMIDE	ACTIVITE IL-2 (U/ml)
	pSV 740	171 ± 10
	pSV 741	46 ± 4
	pSV 742	7 ± 2

Ce tableau montre la chute de sécrétion - en conditions d'expression transitoire - liée à l'introduction dans le plasmide PSV 740 d'une unité d'expression pour la dhfr (plasmide pSV 742). Il indique de manière nette que la substitution de la séquence codant pour un variant du peptide-signal du précurseur naturel de l'Il-2 par une séquence codant pour le peptide-signal de l'hGH (plasmide pSV 741) permet d'améliorer de manière significative le niveau de sécrétion d'IL-2.

II. OBTENTION DE LIGNEES CELLULAIRES HAUTEMENT PRODUCTRICES.

Des cellules CHO DHFR- de la souche DXB11 ont été transfectées avec l'un ou l'autre des plasmides pSV 726 et pSV 741.

Le mode opératoire décrit par Graham, F. et Van der Eb, A. ((1973) Virology, 54, 536-539) a été suivi.

Les cellules sont tout d'abord propagées dans du milieu alpha-MEM (Gibco) additionné, à raison de 10 % (v/v) de sérum foetal de veau, de 20 μg/ml de gentamycine, de 60 μg/ml de tylocine et de 300 μg/ml de L-glutamine (ci-après milieu non sélectif).

Après une phase de lavage, les cellules ensemencées la veille - à raison de 0,8 10⁶ pour une boîte de Petri de 10 cm de diamètre - sont recouvertes de milieu non sélectif et l'on ajoute 10 μg de l'un des plasmides en présence de phosphate de calcium mais sans ADN de sperme de saumon. Des cellules ainsi préparées sont incubées 7 heures à 37°C.

Les cellules sont ensuite cultivées dans du milieu alpha-MEM additionné, à raison de 5 % (v/v), de sérum foetal de veau pendant 3 jours à 37°C. A l'issue de cette incubation, elles sont réparties à raison de 5.10^5 cellules par boîte, dans des boîtes de Petri contenant du milieu qui, constitué de milieu essentiel minimum contenant en outre des sels, est commercialisé par la Société Gibco sous la référence 041-1095 ; ce milieu est ici utilisé additionné de sérum foetal de veau dialysé Gibco (10 % v/v), de gentamycine (20 μ g/ml), de tylocine (50 μ g/ml), de L-glutamine (300 μ g/ml) et de L-proline (150 μ g/ml). Ce milieu ainsi complété constitue le milieu sélectif cité ci-après.

Les cellules ainsi préparées sont incubées à 37°C pendant 2 semaines en renouvelant le milieu sélectif tous les 3 jours. Les colonies observées à l'issue de cette incubation sont en principe issues de cellules ayant effectivement incorporé un plasmide. Ces colonies sont prélevées et remises en culture séparément dans du milieu sélectif et testées par une mesure de l'activité de type IL-2 pour s'assurer de leur aptitude à produire de l'IL-2.

C'est ainsi qu'après transfection ont pu être isolées et se sont révélées positives 347 colonies avec le plasmide pSV 726.

Les colonies les plus productrices (35 000 à 50 000 unités d'IL-2/ml mesurées au bout de 4 jours, en partant d'une population initiale de 4.10⁵ cellules) ont été mises en culture. Les cellules ont été repiquées successivement dans 4 préparations de milieu sélectif présentant l'une par rapport à la précédente une concentration accrue (0,02, 0,05, 0,1 puis 0,2 μM) en méthotrexate (amethopterin, Sigma) de la manière décrite par Alt. F. et al ((1978) Journal of Biological Chemistry, 253, 1357-1570).

A l'issue de cette phase opératoire, plusieurs lignées hautement productrices ont pu être sélectionnées. C'est ainsi que la lignée 109.12 transfectée avec le plasmide pSV 726 est capable d'un niveau de sécrétion d'IL-2, après 4 jours de culture, exprimé en terme d'activité, de 250 000 unités/ml.

III. CARACTERISATION DE L'IL-2 SECRETEE PAR LES LIGNEES

La mise en culture à plus grande échelle des lignées hautement productrices décrites au paragraphe II a permis de disposer, par traitement des surnageants de culture, après séparation des autres constituants, de la protéine sécrétée par les cellules en quantité suffisante pour en permettre la caractérisation.

65

20

25

L'IL-2 est purifiée à partir d'un litre de surnageant de culture. On procède tout d'abord à une concentration et à une première purification en soumettant le surnageant que chromatographie d'échange d'ions sur une colonne d'agarose Sepharose ^R (S - Fast Flow - Pharmacien Chemical - Suède) préalablement équilibrée avec de l'acétate d'ammonium opolorité 0.05 M put 0.5 M	I. PURIFICATION DE L'IL-2
On procède tout d'abord à une concentration et à une première purification en soumettant le surnageant une chromatographie d'échange d'ions sur une colonne d'agarose Sepharose ^h (S - Fast Flow - Pharmacie Chemical - Suède) préalablement équilibrée avec de l'acétate d'ammonium 0,05 M à pH 4,5. L'élution es	L'IL-2 est purifiée à partir d'un litre de surnageant de culture.
une chromatographie d'échange d'ions sur une colonne d'agarose Sepharose" (S - Fast Flow - Friamacie Fine Chemical - Suède) préalablement équilibrée avec de l'acétate d'ammonium 0,05 M à pH 4,5. L'élution es	On procède tout d'abord à une concentration et à une première purification en soumettant le surnageant à
Fine Chemical - Suède) préalablement équilibrée avec de l'acétate d'ammonium 0,05 M a ph 4,5. L'elution es	une observatoraphie d'échange d'ions sur une colonne d'agarose Sepharose ^R (S - Fast Flow - Pharmacia
rine Chemical - Suede) prealablement equilibree avec do a document of the NeOl do molerité 0.05 M puis 0.5 M	The Chamical Cuide) préalablement équilibrée avec de l'acétate d'ammonium 0.05 M à pH 4,5. L'élution est
	Fine Chemical - Suddey prediction requiring the Act of Additionné de NaCl de molarité 0,05 M puis 0,5 M.

5

10

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

Les fractions éluées, qui s'avèrent biologiquement actives d'après une mesure de leur activité de type IL-2, sont rassemblées et leur pool est soumis à une chromatographie liquide à haute pression sur une colonne de phases inversées. Le support choisi est un gel de silice greffée en C₃. La colonne a pour dimensions : 1,0 x 25.0 cm.

L'élution est réalisée, avec un gradient linéaire d'acétonitrile variant de 5 à 100 % (v/v) dans une solution dans l'eau à 0,1 % (v/v) d'acide trifluoroacétique, en 80 min avec un débit de 4 ml/min.

Les fractions éluées, biologiquement actives, sont rassemblées et leur pool est soumis à une chromatographie de même type que celle ci-dessus réalisée, dans des conditions notamment d'élution identiques, sur un gel de silice greffée en C₁₈ dans une colonne de dimensions : 2,1 x 10,0 cm.

Le pool des fractions éluées recueillies lors de cette chromatographie, biologiquement actives, et présentant, d'après les résultats d'une électrophorèse sur gel de polyacrylamide en présence de dodécylsulfate de sodium (Laemli, (1970) Nature, 277, 680-685), une pureté en IL-2 supérieure à 95 % constitue le matériel sur lequel est effectuée la caractérisation de l'IL-2.

2. CARACTERISATION DE L'IL-2 PAR DETERMINATION DE LA SEQUENCE AMINO-TERMINALE

Les échantillons à traiter sont portés à la surface d'un filtre de bromure d'hexadiméthrine (ou polybrene). Le filtre est introduit dans un séquenceur de protéines (modèle 470 A commercialisé par la Société Applied Biosystems (E.U.A.)) équipé d'un chromatographe (Modèle 130A - Applied Biosystems) qui analyse in fine les dérivés phénytthiohydantoïques formés.

Les résultats de cette détermination sont en accord avec la séquence déjà publiée pour le produit naturel (Robb, R. et al (1984) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 81, 6486-6490).

Cette séquence s'écrit pour ses dix premiers acides aminés :

1 10 Ala-Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr

L'alanine est le seul résidu détecté en position N-terminale. Cela apporte la confirmation que le précurseur (ps-hGH)-ll-2 a été correctement coupé lors de la sécrétion.

En conclusion, ces exemples mettent bien en évidence l'intérêt de l'invention qui permet une utilisation probante pour la production d'interleukine-2 de cellules eucaryotes en mettant à profit les qualités propres au système de sélection et/ou d'amplification se fondant sur la transfection des cellules par un vecteur portant, avec les moyens nécessaires à son expression, une séquence codant pour la dihydrofolate-réductase.

Revendications

DUDIEICATION DE L'IL-2

- 1. Cellules eucaryotes productrices d'interleukine-2, caractérisées en ce qu'elles contiennent, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.
- 2. Cellules eucaryotes selon la revendication 1, caractérisées en ce que la séquence d'ADN codant pour le précurseur hybride est la séquence d'ADN codant pour l'interleukine-2 d'origine humaine dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.
- 3. Cellules eucaryotes selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisées en ce qu'elles sont des cellules CHO.
- 4. Procédé d'obtention des cellules eucaryotes productrices d'interleukine-2 selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il consiste à transfecter des cellules eucaryotes à l'aide d'un vecteur portant à la fois, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine, puis à sélectionner ensuite les cellules transfectées productrices d'interleukine-2 par culture dans des milieux successifs présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate.

- Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que les cellules eucaryotes sont des cellules
 CHO.
- 6. Procédé selon l'une des revendications 4 ou 5, caractérisé en ce que le vecteur porte une seule unité d'expression pour la dihydrofolate réductase et le précurseur de l'interleukine-2.
- 7. Procédé selon l'une des revendications 4 ou 5, caractérisé en ce que le vecteur porte deux unités d'expression distinctes, l'une pour la dihydrofolate réductase et l'autre pour le précurseur de l'interleukine-2.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 7, caractérisé en ce que le précurseur hybride est la séquence d'ADN codant pour l'interleukine-2 d'origine humaine dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, caractérisé en ce que le vecteur a les caractéristiques de l'un des plasmides pSV 726 et pSV 741.
- 10. Vecteur d'expression caractérisé en ce qu'il porte, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine.
- 11. Vecteur selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il porte une seule unité d'expression pour la dihydrofolate réductase et le précurseur de l'interleukine-2.
- 12. Vecteur selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il porte deux unités d'expression distinctes, l'une pour la dihydrofolate réductase et l'autre pour le précurseur de l'interleukine-2.
- 13. Vecteur selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, caractérisé en ce qu'il a les caractéristiques de l'un des plasmides pSV 726 et pSV 741.
- 14. Procédé d'obtention d'interleukine-2 consistant à mettre en culture des cellules eucaryotes productrices d'interleukine-2, à recueillir le milieu de culture et à séparer des autres constituants l'interleukine-2 contenue dans ledit milieu, caractérisé en ce que les cellules mises en culture sont issues de cellules eucaryotes transfectées à l'aide d'un vecteur portant à la fois, avec les moyens nécessaires à leur expression, une séquence d'ADN codant pour la dihydrofolate réductase et une séquence d'ADN codant pour un précurseur hybride de l'interleukine-2 dont le peptide-signal est celui de l'un des précurseurs naturels de l'hormone de croissance humaine, puis sélectionnées par culture dans des milieux successifs présentant l'un par rapport au précédent une concentration accrue en méthotrexate.
- 15. Interleukine-2 obtenue par le procédé selon la revendication 14.

35

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

60

65

-20

MET TYR ARG MET GLN LEU SER CYS ILE ALA S' AGCTTCCACA ATG TAC AGG ATG CAA CTC CTG TCT TGC ATT GCA

LEU SER LEU ALA LEU VAL THR ASN SER ALA PRO THR SER SER CTA AGT CTT GCA CTT GTC ACA AAC AGT GCA CCT ACT TCA AGT TCT

THR LYS LYS THR GLN LEU GLN LEU GLU HIS LEU LEU ASP LEU ACA AAG AAA ACA CAG CTA CAA CTG GAG CAT TTA CTT CTG GAT TTA

GLN MET ILE LEU ASN GLY ILE ASN ASN TYR LYS ASN PRO LYS LEU CAG ATG ATT TTG AAT GGA ATT AAT AAT TAC AAG AAT CCC AAA CTC

THR ARG MET LEU THR PHE LYS PHE TYR MET PRO LYS LYS ALA THR ACC AGG ATG CTC ACA TTT AAG TTT TAC ATG CCC AAG AAG GCC ACA

GLU LEU LYS HIS LEU GLM CYS LEU GLU GLU GLU LEU LYS PRO LEU GAA CTG AAA CAT CTT CAG TGT CTA GAA GAA GAA CTC AAA CCT CTG

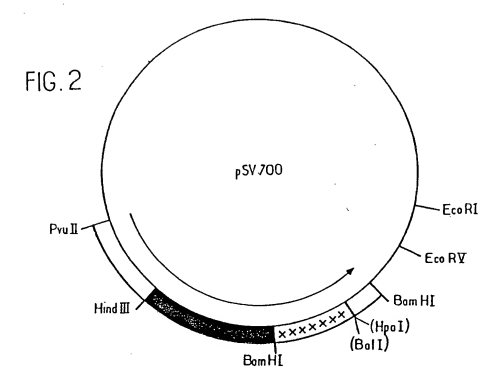
GLU GLU VAL LEU ASN LEU ALA GLN SER LYS ASN PHE HIS LEU ARG GAG GAA GTG CTA AAT TTA GCT CAA AGC AAA AAC TTT CAC TTA AGA

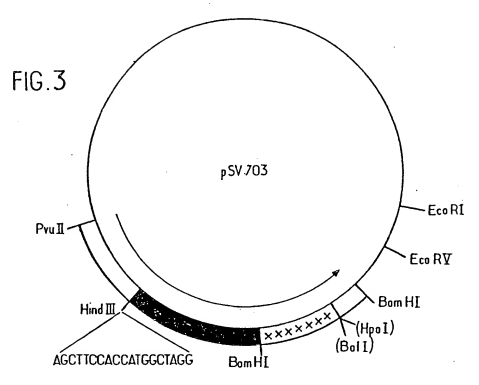
PRO ARG ASP LEU ILE SER ASN ILE ASN VAL ILE VAL LEU GLU LEU CCC AGG GAC TTA ATC AGC AAT ATC AAC GTA ATA GTT CTG GAA CTA

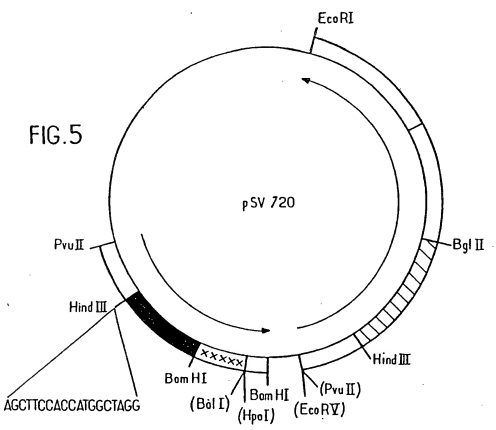
LYS GLY SER GLU THR THR PHE MET CYS GLU TYR ALA ASP GLU THR AAG GGA TCT GAA ACA ACA TTC ATG TGT GAA TAT GCT GAT GAG ACA

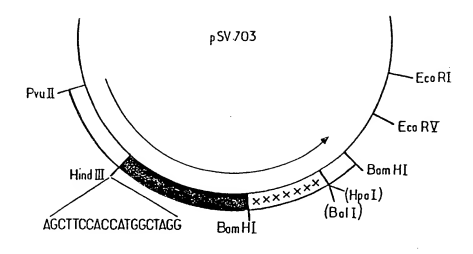
ALA THR ILE VAL GLU PHE LEU ASN ARG TRP ILE THR PHE CYS GLN GCA ACC ATT GTA GAA TTT CTG AAC AGA TGG ATT ACC TTT TGT CAA

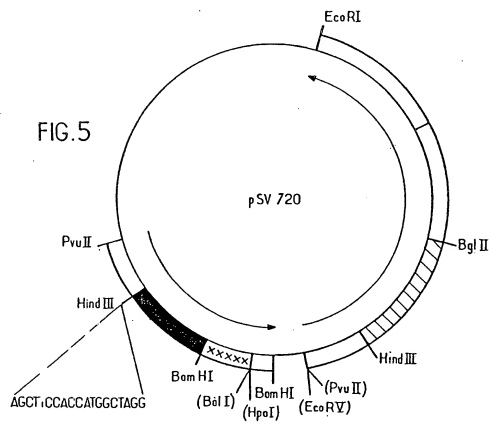
Ser lle lle Ser Thr Leu Thr AGC ATC ATC TCA ACA CTG ACT TGA TAATTAAGTGCTTCCCACTTAAAACATATCAG 3'

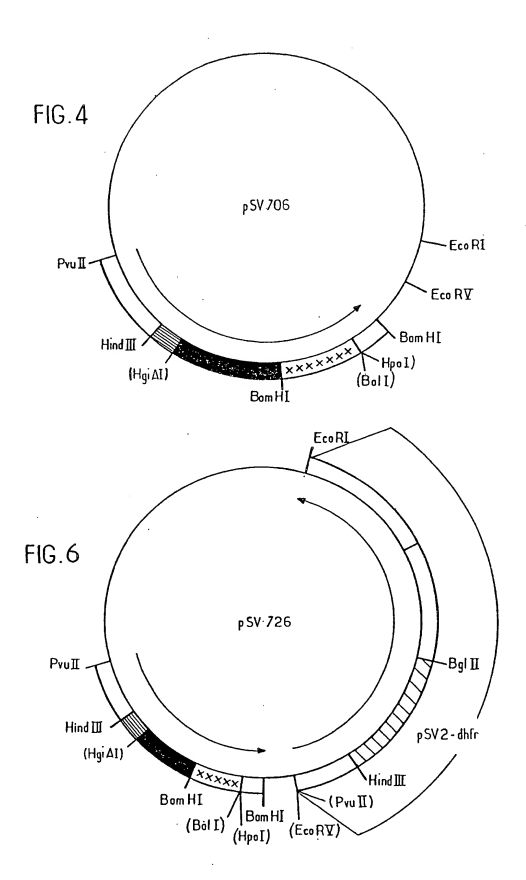


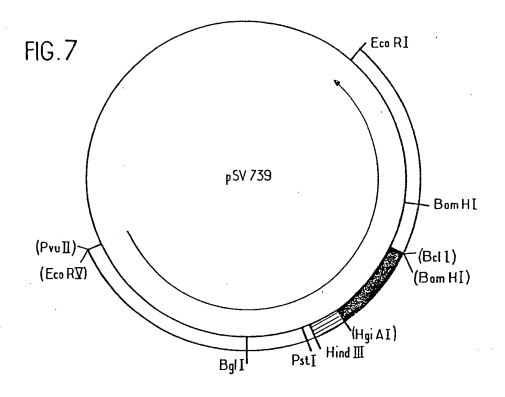


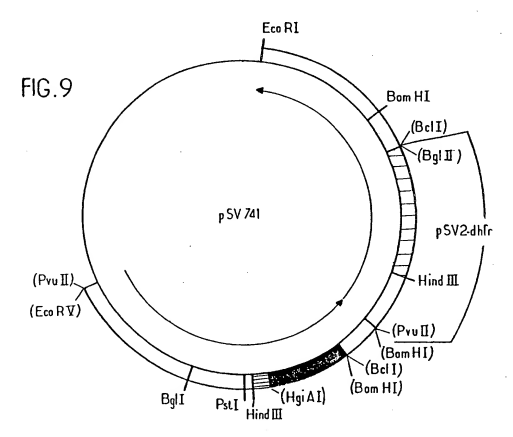


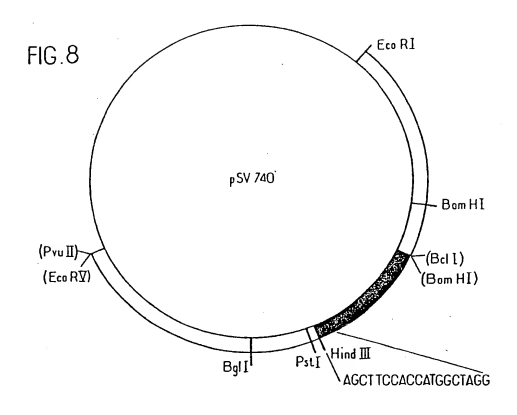


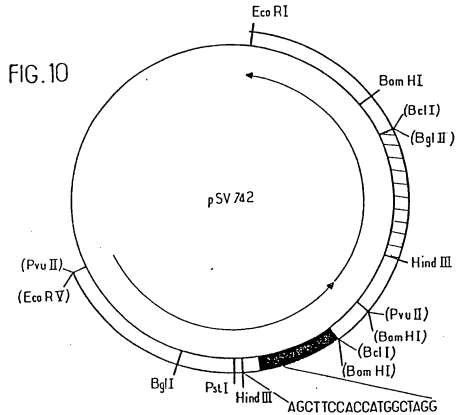












MET ALA THR GLY SER ARG THR SER LEU
5' AGCTTACC ATG GCT ACA GGC TCC CGG ACG TCC CTG

CTC CTG GCT TTT GGC CTG CTC TGC CTG

PRO TRP LEU GLN GLU GLY SER ALA ALA 3'
CCC TGG CTT CAA GAG GGC AGT GCT GCA

- 20

MET ALA ARG MET GLN LEU SER CYS ILE ALA

5' AGCTTCCACC ATG GCT AGG ATG CAA CTC CTG TCT TGC ATT GCA

Hind III

LEU SER LEU ALA LEU VAL THR ASN SER ALA PRO THR SER SER SER CTA AGT CTT GCA CTT GTC ACA AAC AGT GCA CCT ACT TCA AGT TCT

THR LYS LYS THR GLN LEU GLN LEU GLU HIS LEU LEU LEU ASP LEU ACA AAG AAA ACA CAG CTA CAA CTG GAG CAT TTA CTT CTG GAT TTA

GLN MET ILE LEU ASN GLY ILE ASN ASN TYR LYS ASN PRO LYS LEU CAG ATG ATT TTG AAT GGA ATT AAT AAT TAC AAG AAT CCC AAA CTC

THR ARG MET LEU THR PHE LYS PHE TYR MET PRO LYS LYS ALA THR ACC AGG ATG CTC ACA TIT AAG TIT TAC ATG CCC AAG AAG GCC ACA

GLU LEU LYS HIS LEU GLN CYS LEU GLU GLU GLU LEU LYS PRO LEU GAA CTG AAA CAT CTT CAG TGT CTA GAA GAA GAA CTC AAA CCT CTG XbaI

GLU GLU VAL LEU ASN LEU ALA GLN SER LYS ASN PHE HIS LEU ARG GAG GAA GTG CTA AAT TTA GCT CAA AGC AAA AAC TTT CAC TTA AGA

PRO ARG ASP LEU ILE SER ASN ILE ASN VAL ILE VAL LEU GLU/LEU CCC AGG GAC TTA ATC AGC AAT ATC AAC GTA ATA GTT CTG GAA CTA

LYS GLY SER GLU THR THR PHE MET CYS GLU TYR ALA ASP GLU THR AAG GGA TCT GAA ACA ACA TTC ATG TGT GAA TAT GCT GAT GAG ACA

ALA THR ILE VAL GLU PHE LEU ASN ARG TRP ILE THR PHE CYS GLN GCA ACC ATT GTA GAA TTT CTG AAC AGA TGG ATT ACC TTT TGT CAA

Ser Ile Ile Ser Thr Leu Thr AGC ATC ATC TCA ACA CTG ACT TGA TAATTAAGTGCTTCCCACTTAAAACATATCAG 3'

AGCITACC ATG GCT

THR GLY SER ARG THR SER LEU LEU LEU ALA PHE GLY LEU LEU CYS ACA GGC TCC CGG ACG TCC CTG CTC CTG GCT TTT GGC CTG CTC TGC

LEU PRO TRP LEU GLN GLU GLY SER ÂLA ALA PRO THR SER SER SER CTG CCC TGG CTT CAA GAG GGC AGT GCT GCA CCT ACT TCA AGT TCT

THR LYS LYS THR GLN LEU GLN LEU GLU HIS LEU LEU ASP LEU ACA AAG AAA ACA CAG CTA CAA CTG GAG. CAT ITA CTT CTG GAT ITA

GLN MET ILE LEU ASN GLY ILE ASN ASN TYR LYS ASN PRO LYS LEU CAG ATG ATT TTG AAT GGA ATT AAT AAT TAC AAG AAT CCC AAA CTC

THR ARG MET LEU THR PHE LYS PHE TYR MET PRO LYS LYS ALA THR ACC AGG ATG CTC ACA TIT AAG ITT TAC ATG CCC AAG AAG GCC ACA

GLU LEU LYS HIS LEU GLN CYS LEU GLU GLU GLU LEU LYS PRO LEU GAA CTG AAA CAT CTT CAG TGT CTA GAA GAA GAA CTC AAA CCT CTG XbaI

GLU GLU VAL LEU ASN LEU ALA GLN SER LYS ASN PHE HIS'LEU ARG GAG GAA GTG CTA AAT ITA GCT CAA AGC AAA AAC ITT CAC ITA AGA

PRO ARG ASP LEU ILE SER ASN ILE ASN VAL ILE VAL LEU GLU LEU CCC AGG GAC ITA ATC AGC AAT ATC AAC GTA ATA GTT CTG GAA CTA

LYS GLY SER DLU THR THR PHE MET CYS GLU TYR ALA ASP GLU THR AAG GGA TCT GAA ACA ACA TTC ATG TGT GAA TAT GCT GAT GAG ACA

ALA THR ILE VAL GLU PHE LEU ASN ARG TRP ILE THR PHE CYS GLN GCA ACC ATT GTA GAA TIT CTG AAC AGA TGG ATT ACC TTT TGT CAA

Ser lle lle Ser Thr Leu Thr AGC ATC ATC TCA ACA CTG ACT TGA TAATTAAGTGCTTCCCACTTAAAACATATCAG 31

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 88 40 2198

	Citation du document avec in	RES COMME PERTINI	Revendication	CLASSEMENT DE LA
atégorie	des parties pert	inentes	concernée	DEMANDE (Int. Cl.4)
D,Y	EP-A-0 172 619 (TAN INDUSTRIES) * Revendications; pa page 38, ligne 14 *		1-8,10- 12,14, 15	C 12 N 5/00 C 12 N 15/00 C 12 P 21/02
Y	THE JOURNAL OF BIOCH no. 1, juillet 1987 Tokyo, JP; K. ONOMIO "Expression of ampligenomic sequences en interleukin 2 in chicells" * En entier *	, pages 123-131, CHI et al.: ified cDNA and ncoding human	1-8,10- 12,14, 15	
Y	PROC. NATL. ACAD. Somo. 9, mai 1987, par Washington, DC, US; "Expression of a symencoding human insufactor I in cultures."	ges 2638-2642, M.L. BAYNE et al.: nthetic gene	1-8,10- 12,14, 15	DOMAINES TECHNIQUES
			1-8,10-	RECHERCHES (Int. Cl.4)
P,Y	AG) * Revendications *	FFMAN-LA ROCHE & CO.	12,14,	C 12 N
I.e ş	orésent rapport a été établi pour to			
	Lieu de la recherche	Date d'achèvement de la recherche	шю	Examinateur ER-MACK A.
1	LA HAYE 07-11-1988		пов	IN PINCK A.
Y:pa	CATEGORIE DES DOCUMENTS articulièrement pertinent à lui seul articulièrement pertinent en combinais- utre document de la même catégorie rrière-plan technologique ivulgation non-ècrite	E : document of date de déjon avec un D : cité dans l L : cité pour d	'autres raisons	is publié à la

⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-165373

@Int_CI_ 5/00 識別記号 庁内整理番号 匈公開 平成1年(1989)6月29日

C 12 N C 07 K 13/00 C 12 N 15/00

B-8515-4B 8318-4H

A-8412-4B審査請求 未請求 請求項の数 15 (全17頁)

❷発明の名称 インターロイキン2産性組換え真核細胞、その製法とベクターおよ パびインターロイキン2の製法

> 願 昭63-219590 ②特

塑出 願 昭63(1988)9月1日

優先権主張 図1987年9月1日到フランス(FR)の87 12166

砂発 明 者 ジョアンヌ・リュプケ フランス国31520 ラモンビル・サン・アニユ、リユ・レ

オン・ビアラ 9番

の発明 者 ブリジット・ミルー

フランス国31450 モンジスカール、シュマン・ド・サフ

ラナ(番地の表示なし)

砂発 明 者 ビルム・ロスカム

フランス国31450 モンジスカール、マジユレ(番地の表

示なし)

願 人 フ の出

フランス国75008 パリ、アプニユー・ジョルジユ・サン

ク 40番

20代 理 人 弁理士 青 山 外1名 存

1. 発明の名称

インターロイキン2座生組換え真核細胞、その 製法とベクターおよびインターロイキン2の製法

2. 特許請求の範囲

(1)発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレ ートレダクターゼコード化DNA配列およびシグ ナルペプチドがヒト生長ホルモン天然前駆体のし 種のそれであるインターロイキン2ハイブリッド 前駆体コード化DNA配列を含む、インターロイ キン2産生真核細胞。

(2)ハイブリッド前駆体コード化DNA配列が、 シグナルペプチドがヒト牛島ボルモン天然前駆体 の1種のそれであるヒト起頭インターロイキン2 コード化DNA配列である、請求項Ⅰ記載の真核

(3)CHO細胞である、請求項1または請求項 2 記載の真核細胞。

(4)発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレ ートレダクターゼコード化DNA配列およびシグ ナルペプチドがヒト生長ホルモン天然前駆体の1 種のそれであるインターロイキン2ハイブリッド 前駆体コード化DNA配列を同時に有するベクタ ーによって真核細胞をトランスフェクトし、次い で各々が前の培地よりも高濃度のメトトレキセー トを含む連続培地中で生育させることにより、イ ンターロイキン2を産生するトランスフェクト細 **脚を選択することからなる、清求項1~3のいず** れか1項記載のインターロイキン2産生真核細胞 の製造法。

(5)真核細胞がCHO細胞である、請求項4記 破の方法。

(6)ベクターがジヒドロフオレートレグクター ゼおよびインターロイキン2前駅体に対する1個 の発現単位のみを育する、請求項4または請求項 5 記載の方法。

(1)ペクターが、一方がジヒドロフオレートレ ダクターゼに対するもので他方がインターロイキ ン2前駅体に対するものである2個の別々の発現 単位を有する、請求項4または請求項5記載の方

持開平1-165373 (2)

i‡...

(8)ハイブリッド前駆体が、シグナルペプチドがヒト生長ホルモン天然前駆体の1種のそれであるヒト起颠インターロイキン2コード化DNA配列である、請求項4~7のいずれか1項記載の方法。

(9)ベクターがプラスミドpSV726およびpSV741のいずれか一方の特徴を有する、請求項4~8のいずれか1項記載の方法。

(10)発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレートレダクターゼコード化DNA配列およびシグナルペプチドがヒト生長ホルモン天然前駆体の 1 種のそれであるインターロイキン 2 ハイブリッド前駆体コード化DNA配列を有する、発現ベクター

(11)ソヒドロフオレートレダクターゼおよびインターロイキン2前駆体に対する I 個の発現単位のみを有する、請求項 I O 記載のベクター。

(12)一方がジヒドロフオレートレダクターゼに 対するもので他方がインターロイキン 2 前駆体に

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はインターロイキン2 産生組換え具核細胞に関する。本発明はさらにこれらの細胞を製造する方法とベクターに関する。また、本発明はさらにこれら細胞の培養によるインターロイキン2の製造法に関する。

[発明の構成]

本発明による具核細胞はその発現に必要な手段 と共に、ジヒドロフオレートレダクターゼコード 化DNA配列およびシグナルペプチドがヒト生長 ホルモン天然前駆体の1種のそれであるインター ロイキン2ハイブリッド前駆体コード化DNA配 列を含む。

これら組換え真核細胞は、その発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレートレダクターゼコード化DNA配列およびシグナルペプチドがヒト生長ホルモン天然前駆体の1種のそれであるインターロイキン2ハイブリッド前駆体コード化DNA配列を育するベクターによって真核細胞をトラン

対するものである2個の別々の発現単位を有する、 請求項10記載のベクター。

(13)プラスミドpS V 7 2 6 およびpS V 7 4 1 のいずれか一方の特徴を有する、請求項 1 0 ~ 1 2のいずれか 1 項記載のベクター。

(14)インターロイキン2 産生 真核細胞を培養し、その培養培地を集め、培地中に含まれるインターロイキン2 を他の成分から分離することからなる方法であって、培養細胞が、発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレートレグクターゼコード化DNA配列およびシグナルペブチドがヒト生長ホルモン天然前駆体の1 種のそれであるインターロイキン2 ハイブリッド前駆体コード化DNA配列を同時に有するベクターによってトランスフェクトされ、次いで、各々が前の培地よりも高級によって選択された、真核細胞に由来するものである、インターロイキン2 の製造法。

(15)請求項14の方法によって得られたインターロイキン2。

スフェクトし、次いで各々が前の培地よりも高級 度のメトトレキセートを含む連続培地中で生育させることにより、インターロイキン2を産生する トランスフェクト細胞を選択することからなる方法によって得られる。

[従来の技術および発明の課題]

インターロイキン2はリンホカインの1種である。すなわち、それは抗原またはミトゲン化合物による活性化に応答して哺乳類の成熟Tリンパ球によって分泌される。それは免疫反応に関与する相異なるタイプの細胞の増殖と分化に作用することによって重要な役割をはたす[アール・ジェイ・ロブ(R.J.Robb)(1984)、イミュノロジー・ツディ(1 maunol. Today)、5,203-209]。

ヒト起級のインターロイキン2は特別によく研究されてきている。それは3位のスレオニン残器に結合したテトラサッカライドを有する133匁のアミノ酸からなる蛋白質である(エイチ・エス・コンラド(H.S.Conradt)ら、(1986)、カ

特期平1-165373 (3)

ヒト起源のインターロイキン2の生物学的性質は、ガン、ある種の感染症、寄生虫病などの病気の治験に有用な薬物の有効成分としてそれを使用することを可能にする。この使用には、インターロイキン2をグリコシル化した形で使用するのが好ましいようである。すなわち、実際にサッカライド側類は蛋白質を安定化するのに役立ち、これを患者に投与したとき、その耐性を改善するように思われる。

文献には、健全な末梢リンパ球[イー・エム・ ニープ(E.M.Kniep)ら、(1984)、ヨーロピ アン・ジャーナル・パイオケミストリイー(Eur.

パ特許出願 A - 0 1 7 2 6 1 9 はとくに中国産ハムスター卵細胞(CHO細胞)を含む、種々の他の動物細胞の使用を開示する。

トランスフェクションの遂行に際して、真核細胞の集団内に、特別のベクターを現実に含有した細胞が存在することを示し得るために、その発現がトランスフェクトされた細胞に選択的利点を与え得るようなDNA配列を有することが前記ベクターにとって有用であることも公知である。

[課題の解決手段]

とくに好ましいDNA配列はジヒドロフオレートレダクターゼ(以下、この酵素をdhfrと略す。)をコードする配列である(スプラマニ(Subramani)ら、((1981)、モレキュラー・セル・バイオロジー(Mol. Cel. Biol.)、854-864]。 発現ベクターによって運搬されるそういった配列は、機能的な状態のdhfrを合成することができない細胞(DHFR-細胞)のトランスフェクション後に、ヒポキサンテン、グリシンおよびチミジンを欠いた培地中では、現実にベクターを合体させ J.Biochem)、 1 4 3.1 9 9 - 2 0 3)から、またジュカルト・ラインなどのリンパ芽球[アール・ジェイ・ロブ(R.J.Robb)ら(1 9 8 3)、プロシーディング・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc.Natl.Acad.Sci.USA)、8 0.5 9 9 0 - 5 9 9 4]からのインターロイキン2の製造について記載されている。

使用されている方法は、健全なリンパ球の培養 に関連した難点のため、また誘導体の必要性のた め、不適当であることが証明された。

インターロイキン2をコードする相続的なDNAのクローニング[テイー・タニグチ(T.Tanigu chi)(1983)、ネイチャー(Nature)、302、305-310]に続いて、遺伝子工学技術によるインターロイキン2の製造に後生物の利用が可能となったことが報告された。ヨーロッパ特許出願A-0089062は、グリコシル化ができない大鵬菌(Escherichia coli)およびCOSモンキー細胞の使用の可能性を示している。ヨーロップ

た細胞のみしか生育しないということを可能にする。

その発現に必要な手段と共に、dhfrをコードす るDNA配列を有するベクターの使用にかかる興 味は、トランスフェクトされた真核細胞が機能的 状態のdbfrを合成できる(DHFR+細胞)かある いは合成できない(DHFR-細胞)にかかわりな く、その使用が発現に必要な手段と共に前紀ベク ターによって運搬されるDNA配列によってコー ドされた興味ある蛋白質の生産性向上をもたらす 増幅方法のはじまりとなりうるという事実によっ て強化される。この増幅のメカニズムは具体的に はなお不明である。dhírがメトトレキセート(し - N - (4 - ((2,4 - ジアミノブテリジン - 6 -イル)メチル)メチルアミノ)ベンゾイル)グルタミ ン酸)として知られている化合物によって阻害さ れること、選択的培養培地にメトトレキセートを 存在させると大部分の細胞を殺すこと、また生態 る細胞は実質的量のdhírを合成することができる ようになった細胞のみであることは、知られてい

特捌平1-165373 (4)

る。さらに、その発現に必要な手段と共に、dhfrをコードするDNA配列および他の蛋白質をコードするDNA配列を有するベクターを含有した細胞中で、このdhfrの増産は前記蛋白質の増産を伴うことが発見された[アール・ジェイ・カウフマン(R.J.Kau[man]に(1982)、ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー(J.Mol.Biol.)、159.601-621]。

本発明者は、その発現に必要な手段と共に、インターロイキン2の天然前駆体をコードするDNA配列を同時に運搬するベクトルを作成したところ、このベクターは、問題のベクターの1種を合体した真核細胞(およびとくにCHO細胞)の培養において、一時発現の条件下、すなわちその各々が前の培地に培地における培養によって高度な生産ラインを選択では、dhfrをコードするDNA配列およよびこの配列の発現に必要な手段を欠如する点が異なる地クターを合体させた同じタイプの細胞の培養・地

期待された最初のレベルを達成することが可能に なることを認めた、かくして、本発明者は、それ に関する判断基準を満足させ工業的規模でインタ ーロイキン2の製造を具体化することを可能にさ せる解決を提供しようとするものである。

まず第一の態様として、実際に本発明は、その 発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレートレ ダクターゼをコードするDNA配列および、その シグナルペプチドがヒト生長ホルモンの天然前駆 体の1種のそれであるインターロイキン2のハイ ブリッド前駆体をコードするDNA配列を含む、 インターロイキン2を産生する組替真核細胞に関 する。

さらに本発明は、1)その発現に必要な手段と 共に、ジヒドロフオレートレダクターゼをコード するDNA配列および、そのシグナルペプチドが ヒト生長ホルモンの天然前駆体の1種のそれであ るインターロイキン2ハイブリッド前駆体をコー ドするDNA配列を同時に運搬するベクターによっ で真核細胞をトランスフェクトし、次いで2)そ から集めた場合よりも少ない既のインターロイキン2しか培地から集めることを可能にしないことを思めた。

この結果は、健全な末梢リンパ球またはリンパ芽細胞の培養によって得られるインターロイキン2の量の点では有質であるが、他の蛋白質、例えば肝炎Bウイルスの表面抗原またはヒト生長ホルモンについてなされた観察とは反対に、インターロイキン2の製造の場合には、その発現に必要な手段と併用した、dhfrをコードするDNA配列の使用から期待される利点のすべてを引出すことができないことを示す。

本発明者は、さらに検討を継続して、非常に驚いたことには、テストした最初のベクターに関して、インターロイキン2の前駆体をコードするDNA配列の範囲内で、そのシグナルペプチドをコードする部分を、ヒト生長ホルモン(この蛋白質は以下hGHと省略する。)の天然前駆体の1種のシグナルペプチドをコードする配列で置換すると、分泌レベルを改善し、ある種の構成によっては、

の各々が前の培地よりも高濃度のメトトレキセートを含む、連続した培地中で培養して、インターロイキン2を産生するトランスフェクトした細胞を選択することからなる、前記細胞の製造方法に関する。

最後に、本発明は、インターロイキン2を復生する真核細胞を培養し、その培養培地を収えを他の成分の関することからなる、インターロイキン2を他の成分が製造法であって、培養細胞レートでの発現をして、たりの対グクラーとであるインターの移動を対して、たりのがであるインターのがある。というが、そののである方法に関する。

特開平1-165373 (5)

特記すべきは、この製造法は、ヒト起級のインターロイキン2の製造に特に適するが、それのみならず、かかる分子が、例えば、診断薬としてあるいは、とくに動物用の薬剤中の活性成分としてとくに興味があると共に、工業的利用の価値がある限り、他の動物起級のインターロイキン2の製造にも利用され得る。

自明なことではあるが、この製造法は、天然に産生するTリンパ球から分泌されるグリコシル化されたインターロイキン2の製造を主として可能とすることを意図されたものである。注目すべきことであるが、この方法は、本発明による異核細胞の培養によって培地中に存在する、不完全グリコシル化され、またはグリコシル化されていない状況のインターロイキン2を製造にも適している。

本発明を実施するために使用される真核細胞は グリコシル化ができる動物起源の細胞である。これらの細胞の中で、その起源(中国産ハムスター 卵細胞)を引用してCHO細胞と通常呼ばれる細 胞がとくに適している。

有するので、メチオニンを除く同じアミノ酸が、
2.3.4個のコドン、場合によっては6個のコドンによってさえコードされ得る。シグナルペプチドps-hGHをコードする好ましいヌクレオチド配列を第11図に示すが、これは対応するアミノ酸に各々26個のコドンを与える。

前記DNA配列は同じ発現単位中に含まれ得る。 それぞれが自体発現単位に関するのが有利である。 これら配列の発現に必要な手段は、真核細胞のト ランスフェクションを意図したベクターの構成の ために一般に使用されるものから選ばれる。それ らはSV40のゲノムから好ましくは導かれるが、 これからとくに初期促進剤および/または初期ア デニル化ングナルを含むDNA配列をとくに製造 することができる[ダブリュ・フイァーズ(W.Fi ers)(1978)、ネイチャー(Nature)、273、 113-120]。

本発明によるベクターの構成は当業者に現在よ く知られている技術を必要とする。注目すべきこ とであるが、前駅体(ps-hGH)-インターロイ 増殖であろうと、ベクターによるトランスフェクションであろうと、その他、現実にトランスフェクトされた細胞の選択であろうと、これら細胞の使用に関連した技術は、当業者に知られている。その一郎を実施例の中に十分詳しく記載する。

本発明を実施するのに必要なベクターは、多様な彩をとりうる。それらは、ウイルスゲノム、とくにレトロウイルス、ブラスミド、その他コスミッドのゲノムの全てまたは一部からなる。ブラスミドが有利に使用される。

本発明によるベクターは、その発現に必要な手段と共に、ジヒドロフオレートレダクターゼをコードするDNA配列および、そのシグナルベプチドがhG Hの天然前駆体の1種のそれであるインターロイキン2のハイブリッド前駆体[この前駆体は以下に次の記号で略称する:(ps-hGH)インターロイキン2]をコードするDNA配列を運搬する

シグナルペプチドに対応するコード部分は遺伝 子コードの簡重によって認められた配列の 1 個を

キン2をコードするDNAに関しては、インターロイキン2の天然前駆体をコードするTリンパ味のメッセンジャーRNAに相補的なDNA[例えば、テイー・タニグチ(T.Taniguchi) et al、(1983)、ネイチャー(Nature)、302.305ー310またはエックス・デボス(X.Devos)ら(1983)、ヌクレイック・アッシッド・リサーチ(Nucleic Acids Res.)、11.4307-4323の業績を参照のこと。]を製造したのち、そのシグナルペプチドをコードする配列を、hGHの天然前駆体の1種のシグナルペプチドをコードする配列で置換することが有利である。

ヒト起線のインターロイキン2の製造のために 情依される2種の好ましいベクターはプラスミド pS V 7 2 6 (第6 図)およびpS V 7 4 1 (第9 図) である。それらはそれぞれdhfrの発現単位および・ 前駆体(ps-hGH)-インターロイキン2の発現 単位を含む。これら両プラスミドは発現単位にお けるイントロンの存在、性質および位置が基本的 に異なる。詳述すると、プラスミドpS V 7 2 6

特備平1-165373 (6)

は、dhfrをコードする配列のイントロン下流部ならびに前駆体(ps-hGH)-インターロイキン2をコードする配列のイントロン下流部を運搬する。 他方、プラスミドpSV741は前駆体(ps-hGH)-インターロイキン2をコードする配列のイントロン上流部を運搬するが、dhfrの発現単位の範囲にイントロンを持たない。

本発明のなお他の態様によれば、本発明は本発明によるベクターを合体した真核細胞から、その各々が前の培地よりも高濃度のメトトレキセートを含有する連続培地中で前記細胞を培養することによって、週ばれたセルラインに関する。ある培地から次の培地への観代培養は、「L-2の分成のこれ以上の増幅が観察されなくなるまで、続ける。

本発明の実施の整様を下記に示す。 それらは勿 論単なる例示であって、決して限定を意味するも のではない。

実施例

一時の発現の条件下にテストした本発明の2種

パー、プレス(Cold Spring Harbor Press)、 米国ニューヨーク(New York)によって1982 年に出版された、ティー・マニアチス(T. Mania tis)ら、モレキュラー・クローニング(Molecula r Cloning):ア・ラボラトリー・マニュアル(a Laboratory Manual)の恩名の著書に記載されている。

下記に記載されるベクターの構成に要する全ての制限酵素は、とくニュー・イングランド・パイオラブス(New England Biolabs)(米国)により市販されている。

バクテリアファージT4のDNAリガーゼはニュー・イングランド、ニュクレア(New England Nuclear)(米国)から人手できる。

ベクターの構成は第2~10図によって説明され、それらついては下記のキーが採用された。

SV40のゲノムから導かたる
DNA配列

のベクターは以下に実施例として記載される高度 な生産性の細胞系の製造および次に得られるヒト 起源のインターロイキン2(以下、IL-2と略 す。)の特徴付けを次に記載する。

「 面ベクターの構成と一時発現の条件下におけるテスト

プラスミドpS V 7 2 6 およびpS V 7 4 1

1. 方法

A/ベクターの構成

ベクターの構成は、とくに無限酵業による存在するベクターからDNAフラグメントの単離、オリゴヌクレオチドの化学合成、バクテリオファージT4のDNAリガーゼなどの酵業を用いて適切な場合その末端の修飾後にこれら種々のフラグメントの組立て、エシエリヒア・コリ(Escherichia coli)における細菌の形質転換後にクローニングによるベクターの選択、および水にその精製を含有する。

それは当菜者に周知の技術を要する。

これらの技術は、コールド・スプリング・ハー

『メメダイズ マウスのアル

マウスのアルファグロビンをコ ードする道伝子から導かれるD

NA配列

HindTTT BanKT

ヒトインターロイキン2の天然 前駆体または、チロジン残基が 2位でアラニン残器により置換 されているパリアントをコード する配列を構成するDNA配列

HindIII BemHI

前駆体(ps-hGH)-!L-2 をコードする配列を構成するD NA配列

dhfrをコードするDNA配列

B/ヒト起源のインターロイキン2の天然前

駆体をコードするDNA配列の製造

ヒトTリンパ球から単離された、IL-2の前 駆体をコードするメッセンジャーRNAに相補す るDNAをクローンした。

得られるヌクレオチド配列は、対応する前駆体

特間平1~165373 (フ)

のアミノ酸を上側に示したコドンとしてヌクレオ チドをグループ化して、第Ⅰ図に示されるDNA 配列(5¹→3¹要素)に含まれる。

C/真核細胞の使用

a. 選定

ジー・ウルラウブ(G.Urlanb)とエル・チェイシン(L.Chasin)[(1980),プロシーディングス・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc.Natl:Acad.Sci.USA)、77、4216-4220]によって選ばれたDHFR-CHO細胞のDXB11菌体を選定した。

b. 一時発現の操作

エル・ソンパイラック(L. Sonpayrac)とケイ・ グナ(K. Danna)[(1981)プロシーディングス ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA)、 78,7575)によって記載されたプロトコール を使用した。

各実験について、5%(v/v)子牛胎児血清(ギ

1 L - 2 - 依存マウスT - リンパ球系CTLL - 2)[ビー・ベイカー(P. Baker)に(1979) ジャーナル・オブ・イクスペリメンタル・メディシン(J. Exp. Med.)、149.173]の増殖について、C / b項の場合のように集めた培地の生物活性をティー・モスマン(T. Mosmana)[(1983)、ジャーナル・オブ・イミュノロジカル・メッソッド(J. I maunol. Methods)、65.55-63]の比色テストによって測定する。リンホカイン・リサーチ(Lyaphokine Research)[(1984)、4.193-227]に記載された対照製剤を対照として使用する。

2. <u>プラスミドpSV726</u>

A / 排成

プラスミドpS V 7 2 6 の構成はプラスミドpS V 7 0 0 から始める(第2図)。

プラスミドpS V 7 0 0 は 5 個の D N A 断片の組み立てから生ずる。

 ブゴ(Gibco))を添加したアルファーMEM(ギブゴ(Gibco)、米国)5mlを含む、直径6cmのペトリ皿に5・10°の細胞を接種する。

37℃で24時間培養したのち、細胞をPBS 緩衝液[アール・ダルベッコ(R.Dulbecco)とエ ム・フォーグト(M.Vogt)、ジャーナル・イクス ペリメント・メデイシン(J.Exp.Med)、99(1 954)、167]5 mgで線上し、次いでpH7.3 のトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、HC 健(またはtrisーHCQ)0.05モル/Q、5000 00ダルトンのDEAEーデキストラン(シグマ(signa)、米国)0.2 mgおよびブラスミドDNA1 0μgを加えたアルファーMEM1mgを添加した。 37℃で7時間培養を行い、細胞をPBS緩衝 液5mgで洗浄したのち、子牛胎児血清2%(v/v) を加えたアルファーMEM5mgを添加した。

次いで、細胞を37℃で4日間培養する。続いて、培地を集め、1L-2タイプ活性を測定するために使用する。

D/IL-2タイプ活性の測定

273.113-120]から導かれ、かつこのウイルスの初期プロモーターを含む、342個の塩基対のフラグメントPvuII-Hind II(以下bpと略す)、

- ---ヒトリンパ球の中で合成されるIL-2の天 然前駆体をコードするDNA配列を含む、5 04bpのフラグメントHind II-BaaHI(第 I図)、
- マウスのアルファーグロブリンの遺伝子[ワイ・ニシオカ(Y.Nishioka)とピー・レーダー(P、Leder)(1979)、セル(Cell)、18.875-882]から遅かれ、かつこの遺伝子の末端イントロンを含む、305bpのフラグメントBasHI-Ball、

プラスミ ドpB R 3 2 2 [エフ・ポリバール(F. Bolibar)(1 9 7 7)、ジーン(Gene)、2.

特腊平1-165373 (8)

95-113}から再かれる。2672bpの フラグメントBamH[-Pvul.

次いで、フラグメントHindII-BaaH | (第 1 図のコード要素の 5 末端に位置するヌクレオチド配列AGCTTCCACAATGTACAGGは、コドンATGを封入するヌクレオチドの範囲で、エム・コザク(M.Kozak)[(1984)、ヌクレイック・アッシッド・リサーチ(Nucleic Acads Res.)、12.857-872]によって記数されたコンセンサス配列CCACCATGCに一致する配列を与えるように、合成配列AGCTTCCACCATGGCTAGGCT工模される。これはプラスミドpSV703(第3図)を与える。

次いで、プラスミドpS V 7 0 3 のセグメント HindⅢ - BamH! (その 5 ¹ → 3 ¹ ストランドを第 1 2 図に示す)の上流部分に位置し、かつししー 2 の天然前駆体の修飾シグナルペプチド(このシ グナルペプチドは、コザク(Kozak)のコンセンサ ス配列に一致する配列の採用のため、チロジン钱 基の代りに 2 位にアラニン銭基を含む)に対応し、

モレキュラー・エンド・セルラー・バイオロジー (Molecular and Cellular Biology)、1.85 4-864]から導かれる2677bpのフラグメ ントPvuII-EcoRIで置換される。

プラスミドpSV726は次のものを含む。

- 一一前駆体(ps-hGH)-1L-2のための発現単位。この単位はそのプロモーターとしてSV40の初期促進剤を有する。それは(ps-hGH)-1L-2の前駆体をコードする配列の下流、マウスのアルファーグロビンの遺伝子の第2イントロンを含む配列およびSV40の初期ポリアデニル化シグナルを含む。および

同時に成熟 | L - 2の第一アミノ酸に対応する配列を含む Hiad II と HgiA | の刻限部位の間のじ NAセグメントは、その5 → 3 コード要素が第 1 | 図に示される合成された二本頃オリゴヌクレオチドで置換される。

この合成配列はその9番目のヌクレオチドから hGHの天然前駆体の1種のシグナルペプチド(こ のシグナルペプチドのアミノ酸配列は第11図に 示され、各アミノ酸は対応するコドンの上にある) (以下、hGHのシグナルペプチドと略称する)お よび成熟:L-2の第一アミノ酸をコードする。

得られたプラスミドはプラスミドpS V 7 0 6 (第 4 図)である。前駆体は(ps-hG H)- I L-2を コードする配列を有するセグメントHindⅢ-Ba aHIを第13 図に示す。

最後に、プラスミドpS V 7 0 6 の 1 8 5 bpの EcoR [とEcoR Vの制限部位間のフラグメント は、ATCCコレクションにNO.3 7 1 4 6 と して寄托されている、プラスミドpS V - dhf:[エ ス・ズブラマニ(S. Subranani)ら、(1 9 8 1)、

トロンを含み、およびSV40の初期ポリア デニル化シグナルを含む。この単位はプラス ミドpS V 2 - dhſrから明かれるフラグメン トPuv II - EcoR | 中に含まれる

B/ブラスミドpSV726の使用に関連し

た利点

比較実験を行った。

プラスミドpSV703、pSV720(下記に示す)およびpSV726を一時発現の条件下に試験した(方法を参照)。各プラスミドによってトランスフェクトされる細胞が能力としてもつ1しー2分泌レベルを評価するため、各培養上没液の1し-2タイプ活性を測定した(上記のプロトコールによる)。

プラスミドpSV720(年5図)はプラスミドpSV703の誘導体である。それは、プラスミド703の185bpのEcoR!とEcorVの間のフラグメントを、プラスミドpSV2-dhfrから遅かれる2677bpのフラグメントPvu[-EcoR!で置換することにより得られる。

特備平1-165373 (9)

それ故に、ブラスミドpS V 7 2 0 とpS V 7 2 6 はdhfrのための同一発現単位を有する。両者は、1 L - 2 の前駆体のシグナルペプチドをコードするそれぞれの D N A 配列の点で異なるのみである。この配列は、ブラスミドpS V 7 2 0 の場合、1 L - 2 の天然前駆体のシグナルペプチドのバリアントをコードし、ブラスミドpS V 7 2 6 の場合、hC H のシグナルペプチドをコードする。

下記第1表はこの実験の結果を示す:

第1表

プラスミド	I L − 2 活性(U/mℓ)
pS V 7 0 3	2 2 8 ± 1 1 2
pS V 7 2 0	3 4 ± 2 9
pS V 7 2 6	153±68

この表は、dhfrのための発現単位をプラスミド(pS V 7 0 3)に導入したことと関連して一時発 現の条件下に分泌の低下を示す(プラスミドpS V 7 2 0)。それは、I L - 2 の天然前駆体のシグ ナルペプチドのバリアントをコードする配列を、 hG Hのシグナルペプチドをコードする配列(プラ

R V - B g l l の欠失部分および蛋白質 V P 2 の後期メッセンジャーR N A 1 9 S と蛋白質 V P 1 [ダブリュ・フィアーズ(W.Fiers)(1 9 7 8)、ネイチャー(Nature)、2 7 3、 l 1 3 - 1 2 0]の後期メッセンジャーR N A 1 6 S の両イントロンを含む、2 3 9 bpのフラグメント B g i l 、

- ──リンカーPstlーHind回によって拡張され たプラスミドpSV706の521bpのフラ グメントHind回ーBamHlからなる、フラ グメントPstlーBamHl(第13図)。この フラグメントは前駆体(ps-hGH)-1し-2をコードするDNA配列を含む。
- ——SV40のゲノムから導かれ、かつこのウイルスの初期ポリアデニル化シグナルを含む9 88bpのフラグメントBcll-EcoRlおよび

スミドpS V 7 2 6)で選換することによって、顕著に分泌レベルを改善し、ひいては原プラスミド (プラスミドpS V 7 0 3)について定量されたものに実質的に均等なレベルに到達することが可能 となることを、明らかに意味している。

3. <u>プラスミドpS V 7 4 l</u>

A / <u>構成</u>

プラスミ ドpS V 7 4 1 の構成はプラスミドpS V 7 3 9 (第7図)にはじまる。

プラスミドpSV 739は5種のDNAフラグ メントの組立てにより導かれる。

- ——SV40のゲノムから導かれ、かつSV40 の初期プロモーターの一部を含む、777bp のフラグメントEcoRV-Bgl1、
- ---ブラスミドpL 1 [エイチ・オカヤマ(H. Okaryana)とピー・パーグ(P. Berg)(1 9 8 3)、 モレキュラー・エンド・セルラー・パイオロジー(Molecular and Cellular Biology)、 3.280-289]から呼かれ、かつ、SV 40の初期プロモーターのフラグメントEco

ドpS V 7 3 9のフラグメントBaBH I - EcoR I を、フラグメントPvuI - EcoR I で置換することによって得られるが、後者は、S V 4 0 のゲノムから導かれ、かつこのウイルスの初期ポリアデニル化シグナルを含む 9 8 8 bpのフラグメントBcl I - EcoR I とブラスミドのpS V 2 - dbfrから導かれるフラグメントPvuI - Bg1 I とから組立てて得られる。

プラスミドpSV741は下記のものを含む:

- ——dhfrのための発現単位。この単位はSV40の初期プロモーター、dhfrをコードするDNA配列、およびこの配列の下流部、中間はイントロンなしのSV40の初期ポリアデニル

特丽平1-165373 (10)

化シグナルを含有する。

B/プラスミドpSV741の使用に関連し

た利点

比校実験を実施した。

ブラスミドpS V 7 3 9、pS V 7 4 1 およびp S V 7 4 2 (下記参照)を一時発現の条件下(方法 参照)にテストした。

各プラスミドによってトランスフェクトされた 細胞が可能とする I L - 2 分泌レベルを評価する ため、各培養培地の I L - 2 - タイプ活性を測定 した(上紀プロトコールに従う。)。

プラスミドpS V 7 4 2 (第10図)はプラスミ ドpS V 7 3 9 から構成された。

プラスミドpS V 7 3 9 (第13図)の260bpのフラグメントHind回-Xbalは、プラスミドpS V 7 0 3 (第3図)の244bp(第12図)のフラグメントHind回-Xbalによって置換された。 得られるプラスミドはプラスミドpS V 7 4 0 (第8図)である。

プラスミドpS V 7 4 2 は、プラスミドpS V 7

pS V 7 4 I	4 6 ± 4
pS V 7 4 2	7 ± 2

この表は、dhfrのための発見単位をブラスミドpS V 7 4 0 に導入することに関連して一時発見の条件下に分泌の低下を示す(プラスミドpS V 7 4 2)。それは、1 L - 2の天然前駆体のシグナルペプチドのパリアントをコードする配列を、b G Hのシグナルペプチドをコードする配列(ブラスミドpS V 7 4 1)で置換することによって、1 L - 2分泌レベルを顕著に改善することが可能となることを明らかに示す。

🛛 高度に生産性のめるセルラインの調整

DXBIIのDHFR-CHO細胞はプラスミ ドpSV726とpSV741のいずれかでトラン スフェクトされた。

エフ・グラハム(F. Graham)とエー・ファン・デル・エブ(A. Van der Eb){(1973)、ビロロジー(Virology)、54.436-539)に記載された操作に従った。

細胞を、10%(v/v)子牛胎児血清、ゲンクマ

4 0のフラグメントEcoR I - BamH! をフラグメントPvu [] - EcoR I で温換することによって 得られるが、後者はブラスミドpS V 2 - dhfrから導かれる 1 1 0 3 bpのフラグメント Bg I [] - Pvu [] と S V 4 0 のゲノムから導かれ、かつこの ウイルスの初期ポリアデニル化シグナルを含む、 9 8 8 bpのフラグメント EcoR I - Bxc I I との 組立てから導かれる。

それ故に、プラスミドPS V 7 4 1 とPS V 7 4 2 はdhfrのための同一の発現単位を有する。 両者は 1 L - 2 の前駆体のシグナルペプチドをコードするそれぞれの D N A 配列の組成の点で異なるのみである。この配列は、プラスミドPS V 7 4 2 の場合、 1 L - 2 の天然前駆体のシグナルペプチドのパリアントをコードし、プラスミドPS V 7 4 1 の場合、hG Hのシグナルペプチドをコードする。

下記の第2表はこの実験の結果を示す:

ブラスミド	【し−2活性(U/mℓ)
pS V 7 4 0	171±10

イシン20μg/nl、チロシン60μg/nlをおよび しーグルタミン300μg/nlを含む。アルファ ーMEM(ギブコ(Gibco))(以下、非選択的培地 という。)中で最初に増殖させた。

洗浄過程を軽て、直径10cmのペトリ皿に0.8・10°の割合で前日に接触した細胞に非選択 培地を加え、さらにサケ精子DNAを加えることなしに、リン酸カルシウムの存在下でプラスミド 10μgを加える。このようにして得られた細胞 を37℃で7時間培養する。

次いで、子牛胎児血清5%(v/v)を含む、アルファーME M中で、細胞を37℃で3日間培養する。この培養が終ったとき、細胞を、添加塩を含む最小必須の培地からなり、製品No.041-1095でギブコ(Gibco)によって市販されている、培地を含むベトリ皿に、皿当り5・10°の割合で、分配する。ここで使用される培地に添加したのは次のものである。ギブゴ(Gibco)の透析子牛胎児血清(10%、v/v)、ゲンタマインン(20με/el)、チロシン(50με/el)、レーグルタ

特開平1-165373 (11)

ミン(300με/ml)およびレーブロリン(150με/ml)。このように補足して、この培地は、下に引用する選択的培地を構成する。

このようにして得られた細胞は37でで2週間 培養され、なお選択的培地は3日ごとに更新する。 この培養が終ったときに観察されるコロニーは実 際にプラスミドを合体した細胞から主として導か れる。これらのコロニーは分離され、再び別々に 培養し、「Lー2を産生する能力を確認するため に、「Lー2タイプ活性を測定することによりテ ストされる。

かくして、トランスフェクション後に、ブラスミドpSV726を有する、347コロニーを単離し、陽性であることを認めた。

最も生産性が高いコロニー(初期細胞数4・10°から始まり、4日後に測定したところ、1L-235000~5000.0単位/ml)を培養した。細胞を4種の組成の選択培地で連続して継代培養し、各培地は、エフ・アルト(F.Alt)ら、[(1978)、ジャーナル・オブ・バイオロジカル

モニウムでpH 4.5 に平衡化したセファロース(Sepharose)(商標)アガローズ(エス・ファストフロウーファルマシア・ファイン・ケミカル(Pharnacia Fine Chenical)、スウェーデン)のカラムによるイオン交換クロマトグラフィーで最初の精製に付す。溶出は、0.5 MのNaC (、次いで0.5 MのNaC (を加えた。0.05 M酢酸アンモニウム(pH 5.5)を用いて行われる。

1 L - 2 タイプ活性の測定により生物学的に活性があると認められた、溶出フラクションを合せ、合せたフラクションのブールを逆相カラムによる液体クロマトグラフィーに付す。選ばれた担体は C。- グラフトしたシリカゲルである。カラム寸法は1.0×25.0 ceである。

溶出は、0.1%(v/v)のトリフルオロ酢酸を 含む水溶液中5~100%(v/v)直線勾配のアセ トニトリルで流速4 m2/minで80分間行う。

生物学的に活性な溶出フラクションを合せ、合せたフラクションのプールを、寸法2.1×10.0caのカラム中C.o-グラフトしたシリカゲルに

・ケミストリイー(Journal of Biological Chemistry)、253、1357-1570]により 記載された方法にて、前の培地よりも高森度(0.02.0.05.0.1、次いで0.2μM)のメトトレキセート(アメトプテリン、シグマ(Signa))を含有した。この操作の終末段階で、数種の高生産性ラインを選ぶことができた。

すなわち、プラスミドpSV726でトランス・インフェクトされた、ライン109.12は、培養4日後に、活性で表現して、IL-2分泌レベル250000単位/elの能力がある。

五. ラインによって分泌された | L ~ 2 の特徴付け

□章に記載した高生産性ラインの大規模培養は 培養した上澄液を処理し、他の成分を分離したの ち、特徴付けができる程度の十分な量の、細胞に よって分泌された蛋白質を提供した。

1. 11-2の特製

1 L - 2 は培養上滑 L リットルから精製した。 上没液をまず蟲縮し、予め 0.05 M酢酸アン

で、上記と同じ条件、とくに浴出条件で上記と同 じタイプのクロマトグラフィーに付す。

生物学的活性をもち、ドデシル硫酸ナトリウムの存在下にポリアクリルアミドゲルによる電気泳動(レムリ(Laeali)(1970)、ネイチャー(Nature)、277.680-685]の結果によれば
IL-2純度95%以上を育する、このクロマトグラフィーから集めた浴出フラクションのブールは、「L-2を特徴付ける物質を構成する。

7ミノ末端配列の定位による[レ-2の 特徴付け

処理すべきサンプルを、ヘキサジメスリンプロミド(またはポリプレン)フィルターの表面上におく。フィルターを、クロマトグラフ(モデル 130Aーアプライド・パイオシステムズ(Applied Biosystems))を編えた蛋白質シークエンサー(モデル470A、アプライド、パイオシステムズ、米国)に導入する。これは結局生成したフェニルチオヒダントイン做誘導体を分析する。

この定位の結果は、天然物について既に公開さ

特開平1~165373 (12)

れている配列と一致する[アール・ロップ(R.Robb)ら(1984)、プロシーディングス・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc.Natl.Acad.Sci.USA)、81.6486-6490]。

この配列のはじめの10個のアミノ酸は次のとおりである:

1 10 Ala-Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr アラニンはN-末端の位置で検出される唯一の 残基である。これは、前駆体(ps-hGH)-IL-2が分泌中に誤りなく切断されることを確認さ

結論として、これらの実施例は、発現に必要な 手段を用いて、ジヒドロフオレートレダクターゼ をコードする配列を有するベクターによる細胞ト ランスフェクションに基づいて、選択および/ま たは増幅のシステムに固有の性質を利用すること によって、インターロイキン2の製造のために確 信をもって真核細胞の使用を可能とする、発明の 価値を明白に示す。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、ヒトエリンパ球 IL-2前駆体を暗 号化するメッセンジャーRNAに相続的なDNA をクローンして得たDNA配列である。

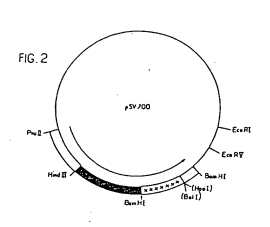
第2-10図は、それぞれ、ベクターpSV700、pSV703、pSV720、pSV706、pSV726、pSV739、pSV741、pSV740およびpSV742の機成を示す図である。

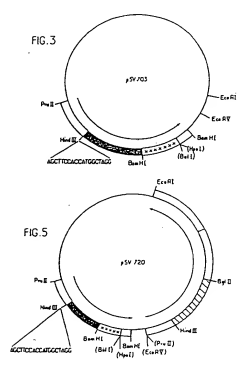
第11図は、Hind回とHsiA I 制限部位間の DNAセグメントを置換する合成 2 本頃オリゴヌ クレオチドを示す。

第12図は、pSV703のセグメントHindⅢ - BasHIのストランドを示す。

第13回は、前駆体(ps-hGH)-IL-2コード配列をもつセグメントHindⅢ-BasHlを示す。

第13回はプラスミドpSV706の521bp フラグメントHindⅢ-BamHlの配列を示す。





-20
MET TYR ARG MET GLN LEU SER CYS ILE ALA
5' AGCTTCCACA ATG TAC AGG ATG CAA CTC CTG TCT TGC ATT GCA

LEU SER LEU ALA LEU VAL THR ASN SER ALA PRO THR SER SER CTA AGT CTT GCA CTT GTC ACA AAC AGT GCA CCT ACT TCA AGT TCT

THR LYS LYS THR GLM LEU GLM LEU GLU HIS LEU LEU ASP LEU ACA AAG AAA ACA CAG CTA CAA CTG GAG CAT TTA CTT CTG GAT TTA

GLN MET ILE LEU ASN GLY ILE ASN ASN TYR LYS ASN PRO LYS LEU CAG ATG ATT TTG AAT GGA ATT AAT AAT TAC AAG AAT CCC AAA CTC

THR ARG MET LEU THR PHE LYS PHE TYR MET PRO LYS LYS ALA THR ACC AGG ATG CTC ACA TTT AAG TTT TAC ATG CCC AAG AAG GCC ACA

GLU LEU LYS HIS LEU GLN CYS LEU GLU GLU GLU LEU LYS PRO LEU GAA CTG AAA CAT CTT CAG TGT CTA GAA GAA GAA CTC AAA CCT CTG

GLU GLU YAL LEU ASN LEU ALA GLN SER LYS ASN PHE HIS LEU ARG GAG GAA GTG CTA AAT TTA GCT CAA AGC AAA AAC TTT CAC TTA AGA

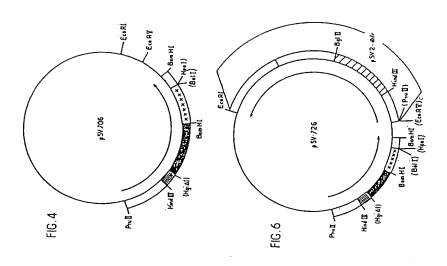
PRO ARG ASP LEU ILE SER ASN ILE ASN VAL ILE VAL LEU GLU LEU CCC AGG GAC ITA ATC AGC AAT ATC AAC GTA ATA GTT CTG GAA CTA

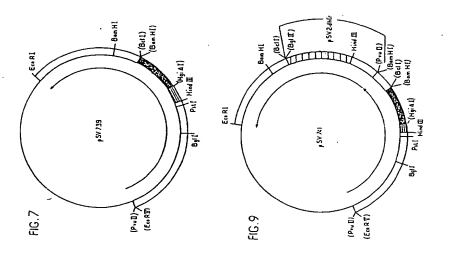
LYS GLY SER GLU THR THR PHE MET CYS GLU TYR ALA ASP GLU THR AAG GGA TCT GAA ACA ACA TTC ATG TGT GAA TAT GCT GAT GAG ACA

ALA THR ILE VAL GLU PHE LEU ASN ARG TRP ILE THR PHE CYS GLN GCA ACC ATT GTA GAA TTT CTG AAC AGA TGG ATT ACC TTT TGT CAA

Ser lle lle Ser THR LEU THR
AGC ATC ATC TCA ACA CTG ACT TGA TAATTAAGTGCTTCCCACTTAAAACATATCAG 3'

特開平1-165373 (14)





特開平1-165373 (15)

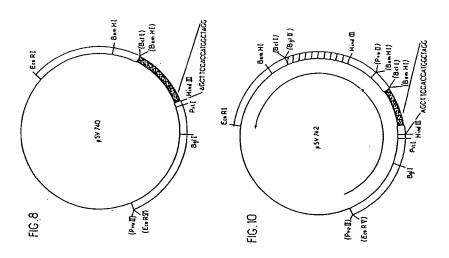


FIG. 11

MET ALA THE GLY SEE ARG THE SEE LEU
5' AGCTTACC ATG GCT ACA GGC TCC CGG ACG TCC CTG

LEU LEU ALA PHE GLY LEU LEU CYS LEU CTC CTG GCT TTT GGC CTG CTC TGC CTG

PRO TRP LEU GLN GLU GLY SER ALA ALA 3'
CCC TGG CTT CAA GAG GGC AGT GCT GCA

-20

MET ALA ARG MET GLN LEU LEU SER CYS ILE ALA

5' AGCTTCCACC ATG GCT AGG ATG CAA CTC CTG TCT TGC ATT GCA

HINDER

-1 1

LEU SER LEU ALA LEU VAL THR ASN SER ALA PRO THR SER SER SER CTA AGT CTT GCA CTT GTC ACA AAC AGT GCA CCT ACT TCA AGT TCT

THR LYS LYS THR GLN LEU GLN LEU GLU HIS LEU LEU LEU ASP LEU ACA AAG AAA ACA CAG CTA CAA CTG GAG CAT TTA CTT CTG GAT TTA

GLN MET ILE LEU ASN GLY ILE ASN ASN TYR LYS ASN PRO LYS LEU CAG ATG ATT ITG AAT GGA ATT AAT AAT TAC AAG AAT CCC AAA CTC

. THR ARG MET LEU THR PHE LYS PHE TYR MET PRO LYS LYS ALA THR ACC AGG ATG CTC ACA TIT AAG TIT TAC ATG CCC AAG AAG GCC ACA

GLU LEU LYS HIS LEU GLN CYS LEU GLU GLU GLU LEU LYS PRO LEU GAA CTG AAA CAT CTT CAG TGT CTA GAA GAA GAA CTC AAA CCT CTG

GLU GLU VAL LEU ASN LEU ALA GLN SER LYS ASN PHE HIS LEU ARG GAG GAA GTG CTA AAT TTA GCT CAA AGC AAA AAC TTT CAC TTA AGA

PRO ARG ASP LEU ILE SER ASN ILE ASN YAL ILE VAL LEU GLU LEU CCC AGG GAC TTA ATC AGC AAT ATC AAC GTA ATA GTT CTG GAA CTA

LYS GLY SER GLU THR THR PHE MET CYS GLU TYR ALA ASP GLU THR AAG GGA TCT GAA ACA ACA TTC ATG TGT GAA TAT GCT GAT GAG ACA

ALA THR ILE VAL GLU PHE LEU ASN ARG TRP ILE THR PHE CYS GLN GCA ACC ATT GTA GAA TTT CTG AAC AGA TGG ATT ACG TTT TGT CAA

Ser lle lle Ser Thr Leu Thr AGC ATC ATC TCA ACA CTG ACT TGA TAATTAAGTGCTTCCCACTTAAAACATATCAG 3'

持閒平1-165373 (17)

FIG. 13

-26
MET ALA
S'AGCTTACC ATG GCT

THR GLY SER ARG THR SER LEU LEU LEU ALA PHE GLY LEU LEU CYS ACA GGC TCC CGG ACG TCC CTG CTC CTG GCT TTT GGC CTG CTC TGC

LEU PRO TRP LEU GLN GLU GLY SER ÂLA ALA PRO THR SER SER SER CTG CCC TGG CTT CAA GAG GGC AGT GCT GCA CCT ACT TCA.AGT TCT

THR LYS LYS THR GEN LEU GEN LEU GEU HIS LEU LEU ASP LEU ACA AAG AAA ACA CAG CTA CAA CTG GAG. CAT ITA CTT CTG GAI ITA

GLN MET ILS LEU ASN GLY ILE ASN ASN TYR LYS ASN PRO LYS LEU CAG ATG ATT TIG AAT GGA ATT AAT AAT TAC AAG AAT CCC AAA CTC

THR ARG MET LEU THR PHE LYS PHE TYR MET PRO LYS LYS ALA THR ACC AGG ATG CTC ACA TIT AAG TIT TAC ATG CCC AAG AAG GCC ACA

GLU LEU LYS HIS LEU GLN CYS LEU GLU GLU GLU LEU LYS PRO LEU GAA CTG AAA CAT CTT CAG IGT CTA GAA GAA GAA CTC AAA CCT CTG Xbat

GLU GLU VAL LEU ASN LEU ALA GLN SER LYS ASN PHE HIS LEU ARG

PRO ARG ASP LEU ILE SER ASN ILE ASN YAL ILE VAL LEU GLU LEU CCC AGG GAC ITA ATC AGC AAT ATC AAC GTA ATA GTT CTG GAA CTA

LYS GLY SER ULU THR THR PHE MET CYS GLU TYR ALA ASP GLU THR AAG GGA TCT GAA ACA ACA TTC ATG TGT GAA TAT GCT GAT GAG ACA

ALA THR ILE YAL GLU PHE LEU ASN ARG TRP ILE THR PHE CYS GLN GCA ACC ATT GTA GAA TIT CTG AAC AGA TGG ATT ACC TIT TGT CAA

133

Ser le le Ser THR LEU THR AGC AIC AIC TCA ACA CTG ACT TGA TAATTAAGTGCTTCCCACTTAAAACATATCAG 3.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-165373

(43)Date of publication of application: 29.06.1989

(51)Int.CI.

C12N 5/00

C07K 13/00

C12N 15/00

AND THE PROPERTY OF THE PROPER

(21)Application number: **63-21959**0

രംഗ്രധി ത്യാന്ത്ര സ്വാധി നട്ടിയുന്നു. വര്യത്ത്യത്ത് യുട്ടി സ്വാത്യ

(71)Applicant: SANOFI SA

(22)Date of filing:

01.09.1988

manda a manda ng mili mga saka a ari ng asala sakingaangan ngaasala maka mang mga mga mga mga a sakin a sakala

(72)Inventor: LUPKER JOHANNES

MILOUX BRIGITTE

ROSKAM WILLEM

(30)Priority

Priority number: 87 8712166 Priority date: 01.09.1987

Priority country: FR

INTERLEUKIN-2 PRODUCING RECOMBINANT (54)EUCARYOCYTE, ITS PRODUCTION AND PRODUCTION OF VECTOR AND INTERLEUKIN-2

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a recombinant eucaryocyte for producing interleukin-2 by forming a vector having a DNA sequence coded with an interleukin-2 hybrid precursor which is a kind of natural precursor of human growth hormone.

CONSTITUTION: A eucaryocyte is transfected by a vector having a DNA sequence coded with a dihydroforate reductase and a DNA sequence coded with an interleukin-2 hybrid precursor whose signal peptide is a kind of a natural precursor of human growth hormone in combination with a means necessary for expression. The transfected cell is

grown in continuing media containing methotrexate at gradually increasing concentrations. The transfected cell capable of producing interleukin-2 is selected by this process to produce the objective interleukin-2-producing eucaryocyte.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office